PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶ : C12N 15/12, 15/86, 5/10, C07K 14/47, 14/82, A61K 39/395, 48/00, C12Q 1/68,	A2	 (11) Numéro de publication internationale: WO 97/22695 (43) Date de publication internationale: 26 juin 1997 (26.06.97)
G01N 33/574, 33/68	24,020	
 (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR9 (22) Date de dépôt international: 20 décembre 1996 (2) 		DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,
(30) Données relatives à la priorité: 95/15146 20 décembre 1995 (20.12.95 96/04853 18 avril 1996 (18.04.96)) F	The second secon
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): FONI JEAN DAUSSET-CEPH [FR/FR]; 27, rue Juliette-l 75010 Paris (FR).		
(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): TALERMAN [FR/FR]; 12, rue de la Chaise, F-75007 Paris (FR). A Robert [FR/FR]; 10, rue Gay-Lussac, F-75005 Par COHEN, Daniel [FR/FR]; 3, rue de l'Orme-au-Me 91600 Savigny-sur-Orge (FR).	MSO! ris (FR	
(74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet beau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).	Regin	-

- (54) Title: NUCLEOTIDE SEQUENCES, PROTEINS, DRUGS AND DIAGNOSTIC AGENTS FOR TREATING CANCER
- (54) Titre: SEQUENCES NUCLEOTIDIQUES, PROTEINES, MEDICAMENTS ET AGENTS DIAGNOSTIQUES UTILES DANS LE TRAITEMENT DU CANCER

(57) Abstract

A nucleotide sequence corresponding to a gene comprising (a) one of sequences SEQ ID 1 to 11, or an equivalent gene which comprises (b) a sequence hybridisable with one of the sequences of (a), (c) a sequence at least 80 % homologous with (a) or (b), or (d) a sequence coding for a protein encoded by a gene according to (a), (b) or (c), or for an equivalent protein, and the use thereof, in particular for controlling cancer as well as for therapeutic follow-up. These genes are in the TSAP (tumor suppressor activated pathway) group, designated TSAP 1 to TSAP 8 and TSAP 3 human (or HUMSIAH) and in TSIP (tumor suppressor inhibited pathway) group, designated TSIP 1 and TSIP 2, both types of genes corresponding to sequences activated or inhibited, respectively, during cellular apoptosis, particularly that induced by p53.

(57) Abrégé

La présente invention concerne une séquence nucléotidique correspondant à un gène comportant: (a) une séquence selon l'une des IND. SEQ 1 à 11 ou un gène équivalent qui comporte: (b) une séquence s'hybridant avec l'une des séquences selon (a), (c) une séquence présentant au moins 80 % d'homologie avec (a) ou (b), ou (d) une séquence codant pour une protéine codée par une gène selon (a), (b) ou (c) ou pour un protéine équivalente, et leur application notamment dans la suppression du cancer ainsi que dans le suivi thérapeutique. Ces gènes regroupés en TSAP (tumor suppressor activated pathway) et dénommés TSAP 1 à TSAP 8 et TSAP 3 humain (ou HUMSIAH), et en TSIP (tumor suppressor inhibited pathway) et dénommés TSIP 1 et TSIP 2, ces deux types de gènes correspondant respectivement à des séquences induites ou inhibées lors de l'apoptose cellulaire, notamment celles induites par p53.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Matawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
AU	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	1E	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	IT	Italie	PL	Pologne
BJ	Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
BR	Brésil	KE	Kenya	RO	Roumanie
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	République centrafricaine		de Corée	SE	Suède
CG	Congo	KR	République de Corée	SG	Singapour
CH	Suisse	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
Cl	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CN	Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LT	Lituanic	TD	Tchad
CZ	République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lettonie	LT	Tadjikistan
DK	Danemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
Fi	Finlande	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	France	MN	Mongolie	UZ	Ouzbékistan
GA	Gabon	MR	Mauritanic	VN	Viet Nam

10

15

20

25

30

35

SÉQUENCES NUCLÉOTIDIQUES, PROTEINES, MÉDICAMENTS ET AGENTS DIAGNOSTICS UTILES DANS LE TRAITEMENT DU CANCER.

La présente invention concerne la mise en évidence de gènes impliqués dans les voies moléculaires de la suppression tumorale et l'utilisation des gènes ainsi mis en évidence pour le traitement de certains dysfonctionnements géniques, notamment les cancers.

La présente invention a été rendue possible par l'isolement d'ADNc correspondant à des ARN messagers exprimés ou réprimés lors du processus d'apoptose induit par le gène suppresseur p53.

Une analyse globale des événements moléculaires intervenant au cours du cycle cellulaire lors du développement et de l'apoptose cellulaire est nécessaire pour mieux comprendre l'importance du gène p53 dans le processus de suppression tumorale ou, au contraire, de cancérisation.

La transformation d'une cellule normale en cellule tumorale est un processus qui se déroule en plusieurs étapes et qui nécessite une suite d'événements moléculaires. Au niveau physiologique, ces événements se traduiront par une indépendance de la cellule tumorale vis-à-vis des signaux extérieurs ainsi que par une dérégulation interne menant à une croissance incontrôlée.

Deux groupes de genes sont responsables de cette transformation dite "maligne", d'une part, les oncogenes, d'autre part, les genes suppresseurs ou anti-oncogenes. Les oncogenes, en raison de leur dérégulation dans le cancer (résultant le plus souvent d'une mutation ou d'une translocalisation) induiront un signal positif qui favorisera la croissance néoplasique. Au contraire, les genes suppresseurs, du fait de leur délétion, de l'absence de leur expression par mutation du promoteur, par exemple, ou encore de mutations qui modifieront la structure et la fonction de la protéine, seront incapables dans le cancer de fournir le signai qui lui, normalement, devrait freiner cette croissance anormale. En conséquence, le dysfonctionnement des gènes suppresseurs contribue à la transformation néoplasique.

L'objet de la présente invention est l'isolement de genes ayant normalement une action dans la suppression tumorale et dont il sera alors possible de surveiller et de traiter les éventuels dysfonctionnements.

En particulier, l'isolement de ces gènes permet d'avoir recours à une thérapie génique de remplacement ou bien à la synthèse d'agents pharmacologiques, protéiques ou non protéiques, qui, directement ou

10

15

20

25

30

35

indirectement, par leur action sur les promoteurs, induiront l'activation et l'expression de ces gènes, ou encore la synthèse d'agents pharmacologiques qui permettront de mimer l'effet physiologique de ces gènes suppresseurs.

L'objectif final est, soit d'inhiber la croissance tumorale, ou mieux, d'induire le processus apoptotique de ces cellules tumorales, c'est-à-dire de conduire les cellules tumorales à se "suicider".

La présente invention concerne la mise en évidence de gènes qui sont impliqués dans cette apoptose. En effet, chaque cellule possède en elle un programme de mort physiologique. Il s'agit également d'un processus physiologique qui est impliqué dans le développement afin de maintenir l'homéostasie du corps et de ne pas voir des proliférations cellulaires anormales s'établir, même si, au demeurant, elles n'ont pas de caractère malin.

L'un des gènes suppresseurs les plus importants impliqués dans l'apoptose est le gène p53. Dans sa fonction normale, ce gène contrôle la croissance cellulaire et le processus d'apoptose; en particulier, c'est ce gène qui bloque la croissance cellulaire et qui doit induire le processus apoptotique afin d'éviter le développement d'un cancer. On a ainsi mis en évidence que des souris nullizygotes pour le p53 étaient beaucoup plus sensibles à la formation de tumeurs. On a également mis en évidence le fait que, dans les cancers, le gène p53 était très souvent altéré et conduisait à la production de protéines incapables de véhiculer le message d'apoptose.

C'est cette particularité qui a été mise en oeuvre dans le cadre de la présente invention.

En effet, la présente invention repose sur la constatation qu'il n'est pas possible, ou du moins qu'il paraît très difficile, de mettre en place une thérapie de substitution directe lors d'un dysfonctionnement du gène p53. En effet, le p53 muté comme il l'est dans le cancer va annuler l'effet physiologique du p53 normal.

Il a donc fallu renoncer, du moins dans un premier temps, à une thérapie de substitution agissant directement au niveau de p53.

La présente invention s'est donc attachée à étudier les gènes situés en aval de p53 afin de "bipasser" la difficulté évoquée précédemment.

Afin d'isoler les gènes activés ou inhibés par le p53 normal (wildtype p53) on a effectué un ratissage global de l'expression des gènes dans une cellule induite en apoptose et dans la même cellule maligne, plus particulièrement dans une cellule exprimant le p53 normal dans sa fonction

10

15

20

25

30

35

et dans une cellule exprimant le p53 muté dont la fonction est oncogénique. La comparaison des gènes exprimés (ARN messagers exprimés dans les deux types de cellule) a permis de mettre en évidence des gènes exprimés différentiellement, c'est-à-dire exprimés dans l'une des cellules alors qu'ils ne le sont pas dans l'autre (les gènes peuvent être activés ou inhibés).

On en déduit aisément que ces gènes sont impliqués dans le processus de cancérisation, dans un cas par leur absence, et, dans l'autre cas, par leur présence.

Pour cette étude différentielle, la méthode utilisée est la méthode décrite en 1992 par Liang et Pardee (Différential display of eucaryotic mRNA by mean of a polymerase chaine reaction).

Jusqu'à présent, l'isolement des gènes impliqués dans la suppression était effectué soit par clonage positionnel, soit par l'emploi des doubles hybrides. La première méthode permettait, par un calcul statistique, de calculer la plus haute probabilité où pouvait se localiser, au niveau chromosomique, un gène suppresseur candidat pour un type bien particulier de cancer, surtout ceux d'origines familiales. Le système de doubles hybrides permet d'isoler une à une les protéines qui-interagissent avec un gène donné.

L'approche du problème selon la présente invention a permis d'isoler des séquences directement reliées à une fonction. Dès lors, au contraire du séquençage aléatoire des EST, les séquences sont des séquences dont la fonction est connue et qui sont impliquées dans le processus d'apoptose induit par le gène suppresseur p53.

De façon plus précise, cette méthode a été utilisée sur un modèle cellulaire décrit par Moshe Oren, il s'agit de cellules myeloïdes tumorales de souris qui ont été transfectées par un mutant stable du gène p53. En fait, l'expression de ce gène est thermosensible, c'est-à-dire que dans des conditions de culture cellulaire à 37°C la protéine produite est une protéine mutée, c'est-à-dire qu'elle ne peut jouer le rôle de suppresseur de tumeur et donc que la lignée cellulaire correspondante se développe sous forme de cellule maligne, alors qu'à la température de 32°C la protéine p53 exprimée, comme la protéine naturelle, est capable de jouer le rôle de suppresseur et empêche la lignée cellulaire correspondante de devenir maligne.

Cette étude systématique a permis de mettre en évidence les gènes impliqués dans la cascade de suppression induite par p53.

15

20

25

C'est pourquoi la présente invention concerné ces nouvelles séquences et les gênes les comportant ainsi que l'utilisation de ces séquences, tant au niveau du diagnostic qu'au niveau de la thérapie, de même que pour la réalisation de modèles destinés à tester des produits anti-cancéreux.

La présente invention concerne tout d'abord une séquence nucléotidique correspondant à un gène comportant :

- une séquence selon l'une des IND.SEQ 1 à 10 ou un gène équivalent qui comporte :
- (b) une séquence s'hybridant avec l'une des séquences selon (a),
- 10 (c) une séquence présentant au moins 80 % d'homologie avec (a) ou (b), ou
 - (d) une séquence codant pour une protéine codée par un gène selon (a), (b) ou (c) ou pour une protéine équivalente,

et leur application notamment dans la suppression du cancer ainsi que dans le suivi thérapeutique.

De plus, la présente invention concerne un gène humain impliqué dans la cascade de suppression induite par p53 ainsi que l'utilisation des séquences de ce gène, tant au niveau du diagnostic qu'au niveau de la thérapie, de même que pour la réalisation de modèles destinés à tester des produits anti-cancéreux ainsi que leur application à titre d'agent antiviral.

La présente invention concerne donc également une séquence nucléotidique correspondant à un gêne comportant :

- (a) une séquence selon l'IND.SEQ 11 correspondant au gêne TSAP 3 humain ou HUMSIAH (Human Homologue of the Drosophila seven in absentia gene), ou un gêne équivalent qui comporte :
- (b) une séquence s'hybridant avec l'une des séquences selon (a),
- (c) une séquence présentant au moins 80 % d'homologie avec (a) ou (b), ou
- (d) une séquence codant pour une protéine codée par un gène seion (a), (b) ou (c) ou pour une protéine équivalente,

et leur application notamment dans la suppression du cancer ainsi que dans le suivi thérapeutique.

Concernant les séquences 1 à 11, la présente invention couvre aussi bien la séquence nucléotidique correspondant au gène entier que des fragments de ce gène, notamment lorsqu'ils codent pour une protéine équivalente comme cela sera décrit ci-après.

10

15

20

25

Les séquences nucléotidiques peuvent être aussi bien de l'ADN que de l'ARN ou des séquences dans lesquelles certains des nucléotides sont non naturels, soit pour améliorer leurs propriétés pharmacologiques, soit pour permettre leur identification.

Les séquences mentionnées en (b) (pour les IND.SEQ 1 à 11) sont essentiellement les séquences complémentaires totales ou partielles (notamment pour les cas évoqués précédemment).

Les séquences (a) et (b) (pour les IND.SEQ 1 à 10) permettent non seulement l'accès au gène murin dont elles sont issues, mais également aux gènes humains correspondant par homologie.

Ainsi, l'invention concerne également les séquences nucléotidiques des gènes présentant une forte homologie avec les gènes mentionnés précédemment, de préférence une homologie supérieure à 80 % sur les parties essentielles desdits gènes, soit en général au moins 50 % de la séquence, de préférence l'homologie sera sur ces parties supérieure à 90 %.

Enfin, lorsque lesdits gènes codent pour une protéine, la présente invention concerne également les séquences codant pour la même protéine, compte tenu de la dégénérescence du code génétique, mais également pour les protéines équivalentes, c'est-à-dire produisant les mêmes effets, notamment les protéines délétées et/ou ayant subi des mutations ponctuelles.

Les séquences selon la présente invention sont plus particulièrement les séquences qui sont induites ou inhibées lors de l'apoptose cellulaire, notamment celles induites par p53.

Lesdits gènes sont regroupés en TSAP ou "Tumor Suppressor Activated Pathway" et dénommés de TSAP 1 à TSAP 8 et TSAP 3 humain, correspondant aux IND.SEQ 1 à 8 et 11 (HUMSIAH) respectivement, et en TSIP ou "Tumor Suppressor Inhibited Pathway" et dénommés TSIP 1 et TSIP 2, correspondant aux IND.SEQ 9 et 10.

Les caractéristiques des séquences correspondent aux IND.SEQ 1 à 30 10 sont rassemblées dans le tableau ci-annexé.

Les séquences nucléotidiques correspondant aux gênes TSAP (y compris le TSAP 3 humain ou HUMSIAH), sont des séquences exprimées lors du processus d'apoptose alors que lorsqu'ils ne sont pas exprimés le processus d'oncogénèse se poursuit. Il est donc intéressant :

- de détecter toute anomalie dans le gène correspondant, laquelle peut conduire à une plus grande susceptibilité à l'oncogénèse, et
 - de pouvoir prévoir une thérapie de remplacement.

10

15

20

25

30

35

Il faut d'ailleurs rappeler que ces genes peuvent intervenir dans d'autres processus que les processus oncogènes; en effet, p53 est en quelque sorte le gardien de l'intégrité du génome, dans ces conditions les gènes TSAP ou TSIP sont sans doute également impliqués dans cette fonction de contrôle, c'est donc l'ensemble des altérations possibles du génome qui peuvent être redevables de la détection et de la thérapie précédente. Au contraire, les gènes TSIP sont exprimés lors de l'oncogénèse et non lors de l'apoptose, il est donc là aussi intéressant de détecter l'éventuelle anomalie des TSIP et également de prévoir une thérapie d'inhibition/blocage.

La thérapie de remplacement pourra être effectuée par thérapie génique, c'est-à-dire en introduisant le gène TSAP avec les éléments qui permettent son expression in vivo. Les principes de la thérapie génique sont connus. On peut utiliser des vecteurs particuliers, viraux ou non viraux, par exemple des adénovirus, rétrovirus, virus herpès ou ponvirus. La plupart du temps ces vecteurs sont utilisés sous forme défectifs qui serviront de véhicules d'expression de TSAP avec ou sans intégration. Les vecteurs peuvent être également synthétiques, c'est-à-dire mîmer des séquences virales, ou bien être constitués par de l'ADN ou de l'ARN nu selon la technique développée notamment par la société VICAL

Dans la plupart des cas, il faudra prévoir des éléments de ciblage assurant une expression spécifique des tissus ou organes, en effet, il n'est pas possible d'envisager d'activer un phénomène d'apoptose incontrôlé.

La présente invention concerne donc l'ensemble des vecteurs décrits précédemment.

La présente invention concerne également les cellules transformées par un vecteur d'expression tel que décrit précédemment ainst que la protéine pouvant être obtenue par culture de cellules transformées.

Les systèmes d'expression pour produire des protéines peuvent être aussi bien des systèmes eucaryotes tels que les vecteurs précédents que des systèmes procaryotes dans des cellules de bactéries.

L'un des intérêts de la présente invention est qu'elle a mis en évidence l'implication de plusieurs genes dans l'apoptose; ainsi la surexpression de l'un des gènes par thérapie génique peut, pour certains d'entre eux, ne conduire à l'apoptose que les cellules dans lesquelles s'expriment déjà d'autres gènes déréglés, c'est-à-dire des cellules malignes.

La présente invention concerne également, à titre de médicament, un composé assurant l'expression cellulaire d'au moins une des séquences

10

15

20

25

30

35

nucléotidiques précédentes lorsqu'elle est induite lors de l'apoptose cellulaire, notamment des gènes TSAP 1 à TSAP 8 et TSAP 3 humain, ou au contraire assurant l'inhibition de l'expression cellulaire d'au moins une séquence cellulaire telle que décrite précédemment lorsqu'elle est inhibée lors de l'apoptose cellulaire, notamment TSIP 1 et TSIP 2.

Il est, par exemple, possible de prévoir d'autres approches que la thérapie génique, notamment l'utilisation de séquences nucléotidiques en stratégie sens ou antisens, c'est-à-dire pouvant bloquer l'expression de TSIP ou au contraire, agissant en amont, favorisant l'expression de TSAP.

On peut également prévoir une stratégie de remplacement directe par apport de protéines correspondant à TSAP ou d'anticorps inhibiteurs correspondant à TSIP.

Enfin, il est possible de prévoir l'utilisation de molécules non protéiques dont l'activité sera d'activer TSAP ou de mimer l'action de son produit d'expression ou bien d'inhiber TSIP ou bien de bloquer l'action de son produit d'expression.

Ces produits peuvent être aisément testés sur les cellules modifiées qui sont décrites dans les exemples en introduisant les produits à tester dans la culture cellulaire et en détectant l'apparition du phénomène apoptotique. Dans les stratégies à ADN, ARN ou protéique les produits sont bien entendu élaborés en fonction des séquences qui sont décrites.

La présente invention concerne en particulier l'utilisation des médicaments précédents en tant qu'agent anti-cancèreux.

Mais, le produit du gène TSAP 3 humain (HUMSIAII) est également utile comme agent antiviral, comme cela apparaîtra à la lecture de l'exemple 2. La présente invention concerne donc également l'utilisation des médicaments précédents comme agent antiviral.

La présente invention concerne également à titre d'agent de diagnostic pour la détermination de la prédisposition au cancer, tout ou partie des séquences selon l'invention à utiliser comme sonde nucléotidique ou comme amorce d'amplification, mais également à titre d'agent de diagnostic pour la détermination de la prédisposition au cancer un antigène correspondant à tout ou partie des protéines codées par la séquence selon l'invention ou les anticorps, notamment les anticorps monoclonaux, correspondants, éventuellement après culture.

Les méthodes de diagnostic sont connues, il peut s'agir, par exemple, de techniques de microséquençage des parties variables après

isolement et amplification éventuelle ou des méthodes de détection type RFLP ou d'amplification simple notamment. Les techniques différentielles peuvent, en particulier, permettre de mettre en évidence l'écart entre le TSAP ou TSIP normal et anormal.

8

L'invention concerne également des modèles mettant en oeuvre les séquences précédentes.

Le gène TSAP 3 humain (HUMSIAH) peut être isolé, notamment, en utilisant la méthode PCR ou d'autres méthodes d'amplification en mettant à profit la structure du gène. Il est également possible de synthétiser ce gène par morceau, si nécessaire.

Enfin, l'invention concerne un perfectionnement à la méthode de Liang et Pardee (1) caractérisé en ce que dans l'amplification par PCR on effectue une diminution en palier ("touch down") tel que décrit dans Don et al. (2).

D'autres caractéristiques de l'invention apparaîtront à la lecture des exemples ci-après faite notamment en se référant aux figures suivantes :

- Figure 1 - Quantification de l'expression différentielle des ARNm utilisant l'imageur 1200 β. Hybridation aux ARNm dérivés des cellules LTR6 à 37°C et des cellules LTR6 après 4 heures à 32°C. Les nombres en ordonnées de 0 à 500 correspondent au comptage détecté par 0,15 mm et sont proportionnels au signal d'hybridation.

C1 : ARNm exprimé également en utilisant un clone sans expression différentielle ;

C2 : contrôle positif utilisant la Cycline G et montrant l'induction des ARNm correspondant à 32°C ;

MER-LTR: montre l'induction de cette séquence à 32°C;

TSAP 1 à TSAP 8 : expression différentielle des 8 ARNm activés dans les 4 premières heures suivant l'induction de l'apoptose ;

TSIP 1 et TSIP 2 : expression différentielle des 2 ARNm inhibés dans les 4 premières heures suivant l'induction de l'apoptose.

- Figure 2 - Analyse Northern blot.

A: hybridation avec la sonde TSAP 3;

B: hybridation avec la sonde siah 1b de souris;

lignes 1 et 2 : ARNm polyA+ de cellules leucémiques myéloïdes M1 (clone S6) cultivées à 37°C et 32°C respectivement :

lignes 3 et 4 : ARNm polyA+ de cellules LTR6 cultivées à 37°C et 32°C respectivement ;

5

10

20

25

30

la flèche indique l'expression différentielle du transcrit 1,9 kb de TSAP 3 - siah 1b de souris ;

panneaux inférieurs : GAPDH ;

C: distribution tissulaire utilisant TSAP 3 comme sonde;

1: coeur, 2: cerveau, 3: rate, 4: poumon, 5: foic, 6: muscle du squelette, 7: rein, 8: testicule;

les flèches indiquent les transcrits de 1,9 et 2,4 kb;

panneau inférieur : β-actine.

- Figure 3 Analyse de l'hybridation in situ avec la sonde TSAP 3 ;
- A : cellules M1 incubées pendant 4 heures à 32°C et hybridées avec une sonde antisens TSAP 3 ;

B : cellules LTR6 incubées pendant 4 heures à 32°C et hybridées avec une sonde sens TSAP 3 ;

C : cellules LTR6 incubées à 37°C et hybridées avec une sonde antisens TSAP 3 :

D à F : cellules LTR6 cultivées à 32°C pendant respectivement 1, 2 et 4 heures et hybridées à une sonde antisens TSAP 3 ;

la barre dans le panneau A : 10 µm;

les flèches indiquent l'accumulation des ARNm TSAP 3 dans le cytoplasme.

- 20 <u>Figure 4</u> Comparaison entre la séquence d'ADNc de TSAP 1 et la séquence nucléotidique correspondant à la phospholipose C bêta 4 de rat.
 - Figure 5 Comparaison entre la séquence d'ADNc de TSAP 2 et la séquence nucléotidique correspondant à la protéine digitée au zinc (ZFM 1) localisée dans le locus Multiple Endocrine Neoplasia (MEN 1).
- 25 Figure 6 Comparaison entre la séquence d'ADNc de TSAP 3 et la séquence nucléotidique correspondant au gène Drosophila seven in absentia (sina).
 - Figure 7 Comparaison entre le produit des gènes sina de différentes espèces, humain (HUMSIAH), murin (MMSIAH 1B) et de drosophile (DROSINA).
- Figure 8 Comparaison entre la séquence d'ADNc de TSIP 2 et la séquence d'ADNc du transcript S182 murin du gène AD3 impliqué dans la maladie d'Alzheimer.

MATERIELS ET METHODES

Cultures cellulaires

35 Cellules de leucémie myéloïde M1 (clone S6) et cellules M1 transfectées de façon stable avec un mutant sensible à la température val 135 p53 (LTR6) (3).

Ces cellules sont cultivées sur milieu RPMI 1640 avec 10 % FCS à 5 % de CO_2 à 37°C. Pour la modification de la température, les cultures sont placées dans un second incubateur à 32°C. Pour tous les essais effectués dans cette étude, les cellules sont testées après 12 et 24 heures pour la présence d'apoptose.

Etude des ADNc différentiels

5

10

15

20

25

35

Pour effectuer les tests dans des conditions expérimentales standards et pour obtenir une reproductivité totale des résultats, les modifications suivantes au protocole d'origine (1) ont été effectuées.

On utilise toujours des ARNm polyA+ purifiés deux fois sur colonne d'oligodT utilisant Fast Track (Invitrogen, San Diega CA). Après transcription réverse (M-MLV Reverse Transcriptase, Gibco BRL) sur 0,05 µg de polyA-utilisant 20 µM de chacun des dNTP (Boehringer-Mannheim), aucun dNTP additionné n'est ajouté au mélange de PCR final. Un "hot start" à 94°C pendant 5 minutes est effectué avant la PCR (GeneAmp PCR system 9600 Perkin Elmer Cetus). Les échantillons sont refroidis rapidement sur de l'eau glacée. Un "touch down" (2) de 10 cycles de 50°C à 40°C est effectué (94°C 30 secondes - 50°C 1 minute - 72°C 30 secondes), suivi par 35 cycles (94°C 30 secondes - 40°C 1 minute - 72°C 30 secondes) et une extension finale de 5 minutes à 72°C. Les produits de la PCR sont séparés sur gels de polyacrylamide à 6 % non dénaturant (4). Les gels sont exposés sans séchage. Chaque présentation différentielle est effectuée en comparant M1S6 et LTR6 à 37°C et après 4 heures d'incubation des deux lignées cellulaires à 32°C.

La procédure de présentation différentielle est répétée dans 3 expériences différentes pour confirmer une parfaite reproductibilité.

Les bandes exprimées différentiellement sont découpées à partir du gel, éluées et réamplifiées (1). Les produits de PCR sont sous-clonés en utilisant le système TA-cloning (Invitrogen, San Diego CA) en suivant les indications fournies.

Pour chaque réaction de ligation, 10 clones recombinants sont séquencés en utilisant le système automatique ABI.

Extraction des ARN, analyses et sondes Northern blots

L'ARN total est extrait avec du Trizol (Life Technologies). Les ARN polyA+ sont préparés en utilisant le kit OligotexdT (Qjagen, CA). 30 µg de l'ARN total ou 2 µg d'ARN polyA+ sont séparés sur agarose 1 %/1 x MOPS / 2 % gel de formaldéhyde, transférés sur membrane de nylon (Hybond N+, Appligène, France) comme cela a été décrit précédemment (5). Les Northern blots sont

10

15

20

25

30

hybridés avec des sondes marqués au P32 sur les inserts TSAP et TSIP et lavés comme décrit précédemment (5). Pour vérifier l'induction de la fonction du p53 sauvage, les Northern blots sont hybridés avec une sonde cycline G (6). A titre de contrôle pour la quantité d'ARNm chargée, les blots sont hybridés avec une sonde GAPDH. Différents Northern blots (Clontech CA) sont utilisés dans des conditions identiques et hybridés pour le contrôle avec une sonde β-actine. Les produits de RT-PCR pour LTRG sont amplifiés en utilisant les amorces siah 1b suivantes : 5'CAGTAAACCACTGAAAAACC3' et 5'CAAACCAAACCAAAACCAC3'. Le produit de PCR sous-cloné est utilisé comme sonde contrôle de siah 1b. Les Northern blots sont exposés pendant 10 jours à - 80°C.

Slot blots

La reproductibilité des résultats obtenus par les analyses Northern blot. Les blots sont préparés (Bio-Rad, Hercules CA) en plaçant les produits de PCR (200 ng de Zeta-Probe Blotting Membranes, Bio-Rad, suivant les instructions du fabricant) de clones TSAP et hybridés avec une sonde ADNC marquée au P32 (Superscript II Gibco-BRL, Life Technologies) correspondant à l'ARN des cellules LTR6 incubées à 37°C et ensuite 4 heures à 32°C. Le produit de PCR du clone contenant la cycline G est également déposé sur les membranes et utilisé comme contrôle positif. Les Slot blots sont exposés une nuit à - 80°C.

Analyse quantitative des images

Celle-ci est effectuée en utilisant un imageur 1200 β (Biospace Instruments, Paris, France) sur les deux Northern blots (pour TSIP 1 et TSIP 2) et sur les Slot blots pour tous les contrôles ADNsc et TSAP 1 à 8. Pour l'analyse quantitative représentée dans les graphiques de la figure 1 on soustrait un nombre constant de chaque pic. Cette constante est calculée en mesurant la valeur moyenne du bruit de fond dans les slots qui ne contiennent pas d'ADNc. Les résultats du β imageur ont été obtenus en comptant les slot blots une nuit et en les confirmant par autoradiographie avec des temps variables d'exposition. Ces autoradiogrammes montrent les mêmes variations qualitatives relatives entre les activités à 32°C et à 37°C que les mesures effectuées avec le β imageur.

Hvbridation in situ (7, 8)

Les cellules sont lavées 3 fois dans un tampon phosphate salin (PBS) "cytospinned" et fixées par du paraformaldéhyde à 4 % dans PBS pendant 10 minutes puis conservées dans l'éthanol à 70 %. Des transcrits

12

d'ARN marqués à la digoxigénine-11-urédine-5'-triphosphate (DIG) et à la biotine-11-UTP de TSAP 3 sont utilisés dans les analyses suivant la procécure décrite précédemment (Boehringer-Mannheim). Pour la détection des souches marquées à la digoxigénine hybridée les tranches sont incubées dans SAD-10 (10 nm d'anticorps anti-DIG de mouton marqués à l'or à 1/1000 de dilution, Biocell UK). L'analyse est effectuée en utilisant de la microscopie à laser confocal.

EXEMPLE 1

5

10

15

20

25

30

35

L'étude différentielle des ADNc par la méthode de Liang et Pardee permet de disposer d'un outil très puissant et efficace pour détecter les variations dans l'expression des gènes. Néanmoins, il a fallu modifier le protocole original comme cela a été indiqué précédemment afin d'écarter certains problèmes de reproductibilité observés lorsque l'on applique la méthode telle qu'elle est décrite à l'origine.

On a pu mettre en évidence une reproductibilité totale lorsque dans la méthode PCR on introduit un "hot start" suivi par un "touch down".

Les bandes exprimées différentiellement après isolement et réamplification sont néanmoins souvent contaminées par des bandes provenant des ARN qui migrent dans les régions voisines de l'ADNc, si l'on utilise directement ces sondes sur des Northern blots ceci conduit à des erreurs. On a donc sous-cloné les produits de seconde PCR et fait effectuer les analyses des Northern blots utilisés à défaut de recombinant à sonde simple. Le séquençage systématique d'au moins 10 sous-clones recombinants pour chaque bande sélectionnée a montré qu'il était très efficace pour sélectionner les clones d'intérêt.

Le gène p53 est, dans l'état actuel de nos connaissances, le suppresseur tumoral qui est muté dans le pius grand nombre de cancers d'origines très diverses, et l'utilisation du mutant sensible à la température val-135 p53 s'est déjà montrée précédemment fournir des informations très importantes concernant le fonctionnement du p53 sauvage en induisant, soit l'arrêt de la croissance cellulaire en phase G-1, soit l'initiation du programme de mort cellulaire.

Jusqu'à maintenant, les voies moléculaires en amont et en aval de p53 et qui conduisent à la suppression tumorale étaient encore peu claires.

Jusqu'à maintenant un certain nombre de gènes en aval de p53 ont été identifiés, il s'agit notamment de gadd 45, mdm 2, mck, "Mouse endogenous retrovirus" LTR, p21-waf et Cycline G.

10

15

20

25

30

35

La présente invention a permis de mettre en évidence l'existence de 11 gènes qui sont exprimés différentiellement dans les cellules exprimant le p53 sous sa forme suppresseur actif ou bien dans des cellules tumorales exprimant le gène p53 non actif.

La figure 1 montre la quantification des signaux d'hybridation correspondant à l'expression différentielle de 8 de ces gènes qui sont activés à 32°C, c'est-à-dire dans lesquels la fonction de p53 sauvage est activée et conduit donc à l'apoptose des cellules, ces gènes qui sont activés seront dénommés ci-après TSAP (pour Tumor Suppressor Activated Pathway), par contre on constate que dans deux expériences 2 gènes exprimés à 37°C sont en partie inhibés à 32°C, ce qui impliquerait qu'ils sont inhibés durant la mort cellulaire programmée, ces gènes ont été dénommés TSIP (pour Tumor Suppressor Inhibited Pathway).

L'analyse des homologies des différentes séquences activées de TSAP 1 à TSAP 3 a montré qu'il s'agissait là de gènes déjà connus. Par contre, les autres ADNc TSAP 4 à TSAP 8 ne montrent aucune homologie significative avec des gènes connus.

Pour l'ADNc TSIP 1 qui est inhibé dans son expression pendant l'apoptose, il ne montre aucune homologie avec des gènes connus.

Pour l'ADNe TSIP 2 qui est également inhibé dans son expression pendant l'apoptose, il montre une grande homologie avec le transcript \$182 du gène AD3 impliqué dans les voies métaboliques de la maladie d'Alzheimer (Sherrington et al.) (figure 8).

Par conséquent, il est possible d'agir sur les voies métaboliques de la maladie d'Alzheimer en agissant sur les voies métaboliques p53 dépendantes.

La présente invention a donc également pour objet, à titre de médicament, un composé assurant l'expression cellulaire de TSIP 2 destiné au traitement de la maladie d'Alzheimer ainsi qu'à titre d'agent de diagnostic pour la détermination de la prédisposition à la maladie d'Alzheimer, tout ou partie de la séquence de TSIP 2 à utiliser comme sonde nucléotidique ou comme amorce d'amplification ainsi qu'un antigène correspondant à tout ou partie des protéines codées par TSIP 2 ou les anticorps, notamment les anticorps monoclonaux correspondants, éventuellement après culture.

L'hypothèse que l'on peut faire sur ces gènes inhibés dans leur expression par le p53 sauvage est qu'ils peuvent coder pour des séquences oncogéniques qui seraient régulées en aval du processus de suppression

tumorale ou encore qu'il s'agit de protéines de structure ou du cytosquelette pour lesquelles la régulation en aval de l'expression est concomitante de la mort cellulaire par apoptose.

TSAP 1 est homologue à la phospholipase C béta 4 de rat. La séquence de TSAP 1 présente 100 % d'identité avec la PLC entre les nucléotides 3967 et 3985; 82 % entre les nucléotides 3986 et 4116 et 85 % entre les nucléotides 4070 et 4220 (figure 4). La PLC est connue pour être impliquée dans la voie de signalisation des récepteurs de la tyrosine-kinase, et pour catalyser l'hydrolyse du phosphatidylinositol-4,5-biphosphate en diacylglycérol et inositol-1,4,5-triphosphate. Toutefois, la présente étude suggère que la PLC est une cible en aval dans l'apoptose à médiation p53.

TSAP 2 montre des séquences conservées (92 % d'identité entre les nucléotides 259 et 299 ; 100 % d'identité entre les nucléotides 418 et 458 et 92 % d'identité entre les nucléotides 645 et 685) avec la protéine digitée au zinc (ZFM 1) qui est localisée dans le locus Multiple Endocrine Neoplasia (MEN 1) (figure 5). MEN 1 est un désordre dominant autosomal associé avec le développement de tumeurs affectant le lobe antérieur des glandes pituitaires et parathyroïdes et les cellules des îlots pancréatiques. Il est particulièrement intéressant d'avoir mis en évidence qu'à la fois ZFM et une isoenzyme de PLC sont colocalisés dans la même région chromosomique 11q13 contenant le gène de susceptibilité à MEN 1. Chez la souris, les régions homologues sont localisées sur le chromosome 19B. Le fait de trouver que TSAP 1 et TSAP 2 sont activés en réponse à p53 peut suggérer que ces gènes appartiennent à une voie de suppression des tumeurs plus globale et que p53 peut coopérer avec MEN 1.

TSAP 3 est identique à Siah 1b. Ce gène est l'homologue chez les vertébrés du gène Drosophila seven in absentia (sina). Le clone décrit présente 94 % d'identité avec l'homologue murin (nucléotides 1496 à 1634) (figure 6). Par analyse Northern blot en utilisant une sonde TSAP 3, on a pu détecter une expression différentielle d'un messager de 1,9 kb de ce gène (figure 2A). Ceci est confirmé en utilisant une seconde sonde correspondant à la même région de la séquence siah 1b décrite (figure 2B). La figure 2C montre la distribution tissulaire de ce gène en utilisant une sonde TSAP 3 qui détecte à la fois l'ARNm de 1,9 et de 2,4 kb correspondant aux résultats mentionnés précédemment lorsqu'une sonde siah est utilisée. L'hybridation in situ montre que l'ARNm de TSAP 3 est induit rapidement 1 heure après l'induction de l'apoptose (figure 3D). Son expression augmente après 2 et

5

10

15

20

25

30

15

20

25

30

4 heures (figures 3E et 3F). Dans les cellules qui sont entrées en mitose aucunsignal n'est détecté.

Carthew et Rubin ont montré que seven in absentia est nécessaire pour le développement de l'oeil de la drosophile. D'autre part, des mutants de 5 ce gène dans la drosophile montrent un rôle beaucoup plus général dans le développement. L'homologue murin est subdivisé en deux groupes siah 1 et siah 2 et ces protéines montrent un degré de conservation tout à fait inhabituel par rapport à drosophila seven in absentia.

Nos résultats ont montré que TSAP 3 / siah 1b est activé dans le programme de mort cellulaire dans les cellules M1 induites par le gène suppresseur de tumeur p53. Comme ce gène code pour une protéine digitée au zinc nucléaire, il pourrait être un facteur de transcription régulateur qui est en aval du signal de p53. Les résultats montrent également un lien direct entre les gènes concernant le développement chez la drosophile et une voie majeure de suppression tumorale.

EXEMPLE 2

En utilisant le fragment d'ADNc murin (TSAP 3), décrit ci-dessus, obtenu par analyse différentielle d'ARNm, on a constitué une sonde pour isoler un fragment de 1,1 kb d'une librairie d'ADNc humain qui ensuite a été expansé jusqu'à la région codante entière par une RACE-PCR.

La figure 7 montre l'ADNe et la séquence d'acides aminés du gène humain sina (TSAP 3).

Cette séquence code une protéine de 282 amino-acides avec un motif digité au zinc C3HC4. Cette protéine présente également des analogies avec des protéines capables de se fixer sur l'ARN. La séquence en amino-acides est très conservée entre la Drosophile, la souris et le gêne humain (figure 7).

La distribution tissulaire indique que le sina humain est exprimé de façon ubiquitaire et code pour un ARNm de 2,3 kb et, dans le placenta, il existe un transcrit additionnel de 2,5 kb.

En analysant des YAC du CEPH et des librairies BAC par PCR, en utilisant des amorces sina humains spécifiques, on a pu isoler 8 YAC (350-1000 kb) et 2 BAC (100 et 125 kb).

La fluorescence par hybridation in situ (FISH) utilisant les clones YAC et BAC montre que le seven in absentia est localisé sur le chromosome 16q12-13, c'est-à-dire dans une région contenant les gènes suppresseurs de tumeurs candidat dans différents cancers, notamment : cancer du sein (9),

tumeur de Wilm's (10-12), syndrome de Laurence-Moon-Bard et-Biedl (13), syndrome de Beckwith-Wiederman (14).

Comme cela a été indiqué dans la demande de brevet français N° 95 15 146, on a trouvé que des transfectances stables de cellules M1 murines avec le mutant p53 sensible à la température montraient l'activation de seven in absentia après induction de l'apoptose à 32°C. Etant donné que le TSAP 3 murin a été isolé dans un modèle d'apoptose induit par le gène p53, il était logique d'approfondir l'analyse du gène TSAP3 (HUMSIAH) dans un modèle d'apoptose physiologique humain.

Ce modèle est décrit dans l'intestin où les cellules migrent du fond de la crypte vers la région apicale des vilosités où elles meurent par apoptose avant d'être larguées dans le lumen. Ces cellules en apoptose sont spécifiquement marquées par la technique TUNEL

D'autre part, ces mêmes cellules sont positives par hybridation in situ pour le gène TSAP 3 (HUMSIAH) dans l'apoptose physiologique chez l'humain.

Enfin, afin d'investiguer l'implication du gène TSAP 3 humain dans la suppression des tumeurs, on a utilisé un modèle basé sur l'ensemble des gènes plutôt que sur un seul gène. Ce modèle repose sur les propriétés biologiques du parvovirus H-1.

Des recherches très complètes dans ce domaine ont montré sur les 20 dernières années que le parvovirus tue préférentiellement les cellules tumorales alors qu'il épargne leur contrepartie normale.

De façon à élaborer un modèle, on a fait l'hypothèse suivante : s'il était possible de sélectionner, à partir d'une tumeur qui soit sensible à l'effet cytopathique du parvovirus H-1, les cellules qui étaient résistantes, cette résistance pourrait être due à un changement de leur phénotype malin. Ceci a pu être démontré pour les cellules KS sélectionnées à partir des cellules érythro-leucémiques K562 humaines. Tandis que les cellules parentales K562 sont sensibles à l'effet cytopathique du parvovirus H-1, les cellules KS, elles, sont résistantes. Ces cellules résistantes réexpriment le type sauvage de p53 et ont un phénotype supprimé à la fois in vitro et in vivo.

Pour confirmer ces observations sur d'autres cellules, on a sélectionné, à partir d'un monoclone d'une leucémie monocytaire U937 humaine, les cellules filles US3 et US4. Ces clones sont résistants à l'effet cytopathique des parvovirus H-1 et montrent une réversion du phénotype malin in vivo. L'analyse de marqueurs de surface pour 20 cellules, indique

5

10

15

20

25

30

10

20

25

30

35

qu'il n'y a pas de déplacement dans le stade de différentiation entre U937 et les_clones_US_indiquant que la suppression du phénotype malin n'est pas due à une différentiation terminale.

Ni les cellules K562 ni les cellules U937 n'expriment p53. Par contraste aux cellules KS qui réexpriment p53, les cellules US3 et US4 ne réexpriment p53. Toutefois, on a pu mettre en évidence le fait que les cellules US3 et US4 montraient l'activation de WAF-1 par rapport aux cellules parentales malignes U937. Une telle activation de WAF-1 dans une voie indépendante de p53 alternative a été récemment décrite et les résultats actuels montrent que les clones US3 et US4 utilisent, semble-t-il, cette voie alternative WAF-1.

Le gène sina est activé par le type sauvage p53 inductible dans les cellules M1 de même que dans les cellules KS qui réexpriment le type sauvage p53.

Tandis que les cellules parentales U937 expriment très légèrement l'ARNm de sina, il est activé dans les clones filles US3 et US4 qui ont une réversion de leur phénotype malin et qui réexpriment p21waf-1.

De façon intéressante, sina est activé dans les cellules qui deviennent apoptotiques, comme cela est montré par un double marquage utilisant une sonde sina pour hybridation in situ combinée avec un essai TUNEL

Ceci permet de démontrer que le gene sina humain qui est très conservé dans la phylogénie joue un rôle dans l'apoptose et la suppression tumorale.

De façon encore plus importante, sina se situe au croisement des voies de p53 et de WAF-1.

En outre, en utilisant le modèle de U937 et US3 et US4, on a pu montrer un lien fonctionnel pour les molécules suppresseurs en utilisant un modèle biologique global qui permet la comparaison à des niveaux moléculaires entre les cellules malignes parentales et les cellules filles directement dérivées. Ces expériences indiquent qu'il n'est pas nécessaire de transférer les gènes suppresseurs de tumeur humains spécifiques de façon à leur conférer le phénotype suppresseur, mais que la réversion tumorale est sous le contrôle d'un système de régulation qui est toujours présent dans le matériel génétique des cellules tumorales bien qu'il soit nécessaire de le réactiver.

TABLEAU

CARACTERISTIQUES DES CLONES

5				
	Clone à expression différentielle	<u>Amorces</u> 3' et 5' *	<u>Taille de l'ARNm</u> <u>en kb</u>	<u>Homologie</u>
	TSAP 1	T11GC-16	2,0 et 4,5	PLC #
	TSAP 2	T11GC-5	5,9	MENI S
10	TSAP 3 (IDS N° 3)	T11CG-4	1,9	siah 1b ¶
	TSAP 4	T11GC-6	5,0	Non
	TSAP 5	T11CG-5	1,2	Non
	TSAP 6	Tl1AG-I	2,8	Non
	TSAP 7	T11GC-16	> 8,0	Non
15	TSAP 8	Tl1GC-6	> 10.0	Non
	TSIP 1	T11CG-8	3,0	Non
	TSIP 2	T11AA-5	3,1	AD3 **

- * Les chiffres et les séquences des amorces en 5' correspondent à ceux rapportés par Bauer et al. (4)
- # Rat phospholipase C-béta 4 ARNm (RATPHOSCB)
- § ARNm humains (HUMMEN1C: HUMZFM1C: HUMZFM1A: HUMMEN1A)
- siah-1B ARNm (MMSIAH1B)
- # AD3, transcript S182 ARNm murin (homologue S182 ARNm humain) (Sherrington et al.).

19

	INFORMAT	TIONS POUR LA	SEQ ID N°	: 1			
	(i)	CARACTERIS	TIQUES DE L	A SEQUENCE	:		. ()
		(A) LONGL	IEUR:				
		(B) TYPE:	nucléotide				
5		(C) NOMB	RE DE BRINS	S: simple			
		(D) CONFIG	SURATION:	linéaire			
	(ii) TYPE	E DE MOLECUL	E : ADNc				
	(ix) CAR	ACTERISTIQUE	:				
		(A) NOM/C	LE: TSAP 1				
10		(B) EMPLA	CEMENT:				
	(xi) DESC	CRIPTION DE L	a sequence	E: SEQ ID N°	1:		
	TSAP1						
	10.						TGATCACGTAC
15							TORTCACGIAC
							: ::::
	ratPLC	CTTCTTCTAC	TTAACAATTT	'GACTATT GA A	TTTCTTTGGC	CAACCAAAAG	TAGCTATGTAC
		3970	3980	3990	4000	4010	4020
20		20	30	40	50	60	70
	TSAP1	2C2C2C8C2	2) C) C)<	C: C: C: C: C: C:			JAGAGAGAGAT
		ACACACACA	CACAGAGAGA	GAGAGAGAGA	<i>ეეეეჩმომ</i> ონ	GAGAGAGAGA	GAGAGAGAGAT
		::::::::::	::: : :	: : :		: : : :	1 1 11: 11
2-	ratPLC	ACACACACA	CACACACA	CACACACA		CACACACACA	CACACAGAAAT
25		4030	4040		4050	4050	
		80	90	100	110	120	
	mc. n.					120	130
70	TSAP1	CCCCTATTC	CTGACAGGÇA	SAGTTGAATCA	TGATATATGO	GCTTAAACATG	TTTGCTATGA
30		::::::::	:::::::::	:::::::::::::::::::::::::::::::::::::::	: :: :	::::::::::	# # - # # # # · · · · · · · · · · · · ·
	ratPLC	CCCCTATTC	TGACAGGCAG	SAGTTGAACCA	TAATCCACA	CTTAAACATG	TTGCCTAGGC
	4070	4080	4090	4100	4110	4120	

		140	150	160	170	180	190
	TSAP 1	GACAGCATO	ACAAGCCAGTO	GGCTTGGTGA	ТААСААСТСТ	GCTTTGTGGT	GCATTAGGAC
		::::::::	::::::::	::::::::::	:::::::::	:::::::::	::::::::::
5	ratPLC	GACAGCATC	ACAAGCCAGTG	GGCTTGGTGA	TAACAACTCT	GCTTTGTGGT	GCATTAGGAC
	4130	4140	4150	4160	4170	4180	
		200	210	220	230		
10	TSAP1 1	ATTTTTGAGG	TGCTGCTGCT	GCAAA-AAAAA	TAAGAGCCG		
		:: :: ::::	:::::::::::::::::::::::::::::::::::::::	::: ::::	: :: ::		
	ratPLC	ATGTTCGAG	TGCTGCTG	GAAAAGGAAAA	TTAGTGCATT	'AGTACTTTAL	ATGGCAAGCG
	4190	4200	4210	4220	4230	4240	
15	INICODMATIO	ONS POUR LA !	SEO ID Nº + 2				
15		CTERISTIQUES		NCF-			
	, ,	(A) LONGUE	_				
		、 / (B) TYPE: nu					
		 (C) NOMBRE		simple			
20		 (D) CONFIGU					
	(ii) TYPE	DE MOLECULE	: ADNc				
	(ix) CARA	CTERISTIQUE:					
	((A) NOM/CL	E: TSAP 2				
	1	(B) EMPLACI	EMENT:				
25	(xi) DESCF	RIPTION DE LA	SEQUENCE: S	SEQ ID N° 2 :			
	TSAP2						
	10	20 30	40	50	60		
30	TSAP2	GCTTGGA	ACCAATCTACA	ACAGCGAGGGG	AAGCGGCTTA	.ACACTEGAGA	AGTTCCGTACCC
		::	:: ::::::	: ::::::::	::::::::	:::: :::::	:::::::::::::::::::::::::::::::::::::::
	humzfmlc.s	eq CCCCTGAG	CCCATCTACAA	TAGCGAGGGG	AAGCGGCTTA	ACACCCGAGA	GTTCCGCACCC
		250	260	270	280	290	300

21

		70	60	90	100	110	120
-	TSAP2	GCAAA	AAAAAAAATC	TCTTGTGTT	TTCCTAAGCTT	ттесетатае	TAGGGAAAGATCAG
		::::::					
5	humzfmlc.se	q GCAAAA	AGCTGGAAGA	AGGAGCGGCA	CAACCTCATCA	CAGAGATGGT	TGCACTCAATCCGC
		310	320	330	340	350	360
		130	140				
10	TSAP2	AAGTC	CCTGGTTATA	GATTGGTT			
	humzímlo.sec	ATTTCAA	GCCACCTGC	AGATTACAAA	NCCTCCAGCAA	CACGTGTGAG	TGAT
		370	330	390	400	410	
15	INFORMATION:	S POUR LA	SEO ID N°	· ٦			
± .J	(i) CARACTE		-				
) LONGUE					
	•) TYPE: n					
	(C)) NOMBRI	E DE BRINS	: simple			
20	(D)) CONFIG	URATION :	linéaire			
	(II) TYPE DE	MOLECULE	: ADNc				
	(ix) CARACTE	ERISTIQUE:					
	(A)	NOM/CL	E: TSAP 3				
	(B)) EMPLAC	EMENT:				
25	(xi) DESCRIPT	TON DE LA	SEQUENCE	E SEQ ID N°	3:		
	TSAP3						
	10						
30	TSAP3 3						
50							
	mmsiahlb.seq	TTGTAAAA	TATTTCTGA	ACTTTGTATT	TGTTGTAGLTT	· · (0.4 TT (T : mm/	TTGACAATTTT
		1450	1460	1470	1430		
					1430	1490	1500

		20	30	40	50	50	73
	TSAP 3	CGGGGTG	GGGGTGTG	CTGCACACAT	GCGTGCACGT	STGTGCTTGG	TTTTCCTTTAACAA
		::::::		::::::::::		:::::::::::	
5	mmsiahlb.se	q CGCGGTGG	GGGTGTGC	CTGCACACAT	CCTCCACGTC	TGTGCTTGGT	TTTCCTTTAACAA
		1510	1520	1530	1540	1550	1560
		80	90	100	110	120	130
10	TSAP 3	GCCATCT	ACGTGTCAT	AGCCCACTGT	TTTCCCCTTGT	GAGTCAACAC	TATAGTGCTGCTGT
		::::::	::::::::	:::::::::			:::::::::::::::::::::::::::::::::::::::
	mmsiahlb.se	q GCCATCTA	CGTGTCATA	GCCCACTGTT	TTCCCCTTGT	GAGTCAACAC	ATAGTGCTGCTGT
		1570	1580	1590	1600	1510	1520
15							
		140					
	TSAP3	GCTTTGGG	TTTGGT				
		:::::::	:::::				
20	mmsiahlb.se	GSTTTTGS	TTTGGTTTG	СТТТТССТТТ	TTGATGTGTG	TOTATTTOAT	AATTTTATTSTA
		1530	1540	1650	1660	1670	1550

	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N° : 4	
-	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR:	
	(B) TYPE: nucléotide	
5	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGURATION : linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE : ADNo	
	(ix) CARACTERISTIQUE:	
	(A) NOM/CLE: TSAP 4	
10	(B) EMPLACEMENT:	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID N° 4 :	
	TSAP4	
	AACTCCGTCG TGGGTGTGGG GACCTAATTC CTTATATTTT TACAACAAGC ACTGTACAAA	50
15	CTGTGCCTTT CCCTAATGCA GTTATACTAT TTCCATTAAG ATGGGTAACC TTAGTTAAGG	120
	CTTTATATTC ACTGCCATGG GTAGGAATGC TCACGGTGAA TGGGGCCAACT TGTCATGGAA	160
	GARGCCCTCA TTTTCAGTTG GC 202	
20	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N° : 5	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR:	
	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
25	(D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE : ADNo	
	(ix) CARACTERISTIQUE:	
	(A) NOM/CLE: TSAP S	
	(B) EMPLACEMENT:	
30	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID N° 5 :	

TSAP5

	TAACAAGGA	r Africaggir	C GGGATTGGT	T TCCTAAGCG.	A TGATCTCAA	C CTCCACGTGG	60
5	AACTGATTT	C CCAAGGGAC	A GAAATGGTC	T TTGATCTTT	C TGAACCACT	T GTCTTCAAAC	120
						A CTTCACCTCC	180
						CTCCTCCATC	240
10						TTCCTGCTGA	300
10						CTGAAGCAGG	360
						TGCCTCTTCC	420
					CCACTCGCTT		480
15						CCGAGTGTAC	540
13						GCGGTGACAC	600
					CCAGCTTACA		660
						CTCCCGGCTC	720
20					CCGTCAGATG		780
					CCTCATGCCT		840
					GGCAAAATTA		900
					ATTCCTGTCG		950
25					CGTCACTACA		1020
	TCATAAAACC	ATGCGGCTCG	CAGAGCTTGG	CGCGGTAGGG	GGAGGGCGGC	TCGGGCCGGC	1080
	GCTCCGGCCT	CTGCTCGAAC	ACCGAGTCCT	CAAATTCGCC	GCCCAGCACC	CAGCATCCGG	1140
	TCTCCATCGC	GCGGAAGTGC	AACTGGACCT	CGAAACGAGG	CGACACCTAG	AGCGACGCCC	1200
30	ATCACCCAGC	CTCCAAAGCG	CGCGACAGCA	GCCGCGCCAA	GGCTGCCGAG	GCAAGGTAGA	1260
	GACCTGCCCG	GGCGGCCGCT	CGAGCCCTAT	AGTGAGTCGT	ATTAGGATGG		1310

INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 6

25

0 =	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR:	
	(B) TYPE: nucléotide	
5	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGURATION : linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE : ADNo	
	(ix) CARACTERISTIQUE:	
	(A) NOM/CLE: TSAP 6	
10	(B) EMPLACEMENT:	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID Nº 6 :	
	TSAP6	
15	GTGAGTACAT ATCACATGTA TGGGGTGTCA TTCTGAGTAT GTCAGTTTAC ACCTGCATCC	50
	CAGGAATTAG GATCTCAGCC ACCCACGCAT ATATCATCAC CTCGCTGTGC AGCATCCAGA	120
	AAAGAGACCO GAACCCAGCT CAGOGCCCCC ACAAGCCATC TCCACTTCCA GGGCCTCACA	130
	CGTGGCTTGT TTTCTCCCCC TGTGTGTGGT CGCCGGACAG CATGAACTTG ACAGCCCCAT	
20		240
	CTTTCTCCCA GCCCCTGCGG ATCTTGGTGA GTCTGCGGTT TGAGGCAGGG CAGGAGGAAG	300
	AGGCCCTTGG CCAGGATGAT TCACACAGGG GCAGGGAGCA GCGTGAGTGT GGAATGTGGG	350
	GCGGGCAGGT AGAACTTGKT AGTGGTTTTT CCTNCAAAAG GCACGGGTCC AGCGGTAGGT	420
	GAGTGTGTGC ATTGTGCTGA GTATCAGGGC CACGAAGCCC AGTGTGGACT GCACGAAGCT	∹ 30
25	GAACTCCTTC CAGTTGAGGG AATTAGCAAT GGACGGGAGC GAGGTGACAS CCAGCAGCGA	
		540
	CAACATGCCC AGGGCCAGCA CACCCAGGGA CAGGTATATC TCCATCCTCC AGACTTCTTC	600
	CTCAGCCCAG AGGCGGCTCT TGTTGGCCAG GACCTGCTTC ACAGCCAGAT TGACCAGGTC	650
20	GTAGGEGGTG GGAGCGGCGC AGCGCCAGGC AGAAGCTGTA GAGAGCGTGC AGCATCGCGA	720
30	AGAAGAAGCT GAGCAGCCCG ATCTGCTTGC GATGCTGCAG CCAGTGGTCC AGCCAGTCTG	720
	GGAAGCGCTG GTACTTGGTC CCCCTCCGCA GCTGAAGCGC AGCTGCCAGC ACACCGGGCA	
		840
	GGTACACTAG GGACAGCAGC ACATAAGCCA CACAGGGTAG TGTGGTGTTG ACCACAGACA	900
3-	AGGGCATETT GTAAAACTTG TTETCATETT TCCGAATGTN TGGCTGTANA ACGTCCCGGA	950

TGAAATTGTA GGTGTANAAN CACACAAAGA CCCCAGTGCC CAGGAAGGTG GGCCCCTTCC

950

1920

	AGAATGGAAG GAAGCNCAGG GGTTTNGCTT CTACCTCCCT CLCTGAAGGC CANGGATCCA	1080
	TNTCCAGGGG TTNAAACCAT NGGGCGTGCA TCTCTGAAAA TGGTCNCTTG GNTTCTGGTK	1140
	GATCAMTGCA AATAACNOCT GCCTGTTCCN TCCCTTGGGG CCACCCTNTN GGGGCCATGC	1200
5	CAA 1203	
	INICORMATIONIC POUR LA CERO IN LE	
	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N° : 7	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR:	
10	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE : ADNo	
	(ix) CARACTERISTIQUE:	
15	(A) NOM/CLE: TSAP 7	
	(B) EMPLACEMENT:	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID N° 7 :	
	TSAP7	
20	TSAP7 GCCCATCCAG TCATTCTTTA TTTCAGTGTG TGAAAGCCTC CTACGCATTT TCCCCCAAAT	5 0
20		
20	GCCCATCCAG TCATTCTTTA TTTCAGTGTG TGAAAGCCTC CTACGCATTT TCCCCCAAAT	60 120
20 25	GCCCATCCAG TCATTCTTTA TTTCAGTGTG TGAAAGCCTC CTACGCATTT TCCCCCAAAT TAATTTTTAA TCCATTTTCA AACCAGCCTT TACTGTGGCC TTTTCTGCTA TTTTTGATAT ATGTTAGAG CTCTGGATAG	
	GCCCATCCAG TCATTCTTTA TTTCAGTGTG TGAAAGCCTC CTACGCATTT TCCCCCAAAT TAATTTTTAA TCCATTTTCA AACCAGCCTT TACTGTGGCC TTTTCTGCTA TTTTTGATAT ATGTTAGCAC GTGTGCATAG 140	
	GCCCATCCAG TCATTCTTTA TTTCAGTGTG TGAAAGCCTC CTACGCATTT TCCCCCAAAT TAATTTTTAA TCCATTTTCA AACCAGCCTT TACTGTGGCC TTTTCTGGTA TTTTTGATAT ATGTTAGCAC GTGTGCATAG 140 INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 8	
	GCCCATGCAG TCATTCTTTA TTTCAGTGTS TGAAAGCCTC CTACGCATTT TCCCCCAAAT TAATTTTTAA TCCATTTTCA AACCAGCCTT TACTGTGGCC TTTTCTGGTA TTTTTGATAT ATGTTAGCAC GTGTGCATAG INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 8 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	GCCCATCCAG TCATTCTTTA TTTCAGTGTG TGAAAGCCTC CTACGCATTT TCCCCCAAAT TAATTTTTAA TCCATTTTCA AACCAGCCTT TACTGTGGCC TTTTCTGCTA TTTTTGATAT ATGTTAGCAC GTGTGCATAG 140 INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 8 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR:	
	GCCCATCCAG TCATTCTTTA TTTCAGTGTG TGAAAGCCTC CTACGCATTT TCCCCCAAAT TAATTTTTAA TCCATTTTCA AACCAGCCTT TACTGTGGCC TTTTCTGCTA TTTTTGATAT ATGTTAGCAC GTGTGCATAG 140 INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 8 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: (B) TYPE: nucléotide	
25	GCCCATCCAG TCATTCTTA TTTCAGTGTS TGAAAGCCTC CTACGCATTT TCCCCCAAAT TAATTTTTAA TCCATTTTCA AACCAGCCTT TACTGTGGCC TTTTTTGGTA TTTTTGATAT ATGTTAGCAC GTGTGCATAG 140 INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 8 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple	
25	GCCCATCCAG TCATTCTTA TTTCAGTGTG TGAAAGCCTC CTACGCATTT TCCCCCAAAT TAATTTTTAA TCCATTTTCA AACCAGCCTT TACTGTGGCC TTTTCTGCTA TTTTTGATAT ATGTTAGCAC GTGTGCATAG 140 INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 8 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
25	GCCCATCCAG TCATTCTTTA TTTCAGTGTG TGAAAGCCTC CTACGCATTT TCCCCCAAAT TAATTTTTAA TCCATTTTCA AACCAGCCTT TACTGTGGCC TTTTCTGCTA TTTTTGATAT ATGTTAGCAC GTGTGCATAG 140 INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 8 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC	
25	GCCCATCCAG TCATTCTTTA TTTCAGTGTO TGAAAGCCTC CTACGCATTT TCCCCAAAT TAATTTTTAA TCCATTTTCA AACCAGCCTT TACTGTGGCC TTTTCTGCTA TTTTTGATAT ATGTTASCAC GTGTGCATAG 140 INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 8 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC (ix) CARACTERISTIQUE:	

	TSAP8	
	CACGINAAAG TACCACATCC NCCCCCATTG GTAGATATTG ANAGAGIATA TANATAGGNC	60
	GAAGCACAAT CTCTTCCCTT CCTNTGTACA CCTCANACCC AGTGACTTCC NACCNAAGCN	120
5	CNTGANTGTN TTTGTNGATA TGAGTGTCTG NGTGTGTGNA TNTGCGTCTC ACATGTATGG	133
	GACGACCNAC CCCACCCCA GCGGCCTTCA NGCACAATNG AGGACGCCTA TNGTGGATAC	240
	GNGCATCGGT_AAANAGC 257	
	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N° : 9	
10	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR:	
	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
	(D) CONFIGURATION : linéaire	
15	(ii) TYPE DE MOLECULE : ADNo	
	(ix) CARACTERISTIQUE:	
	(A) NOM/CLE: TSIP 1	
	(B) EMPLACEMENT:	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID N° 9 :	
20	TSIP1	
	GGAGGGGTC TAGCTTTCTC TTTAGTTATC ACTCTGAGGT GCTCAGGTCA CAGAGAAGGC ACTTAATTGG GAAGGTCATC TGATTCCGGC CATCTTCTCT CCCTTTACCA A 111	6 0
25	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N° : 10	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR:	
	(B) TYPE: nucléotide	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
30	(D) CONFIGURATION : linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE : ADNo	
	(ix) CARACTERISTIQUE:	
	(A) NOM/CLE: TSIP 2	

(B) EMPLACEMENT:

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID N° 10 :

TSIP2

5	CACCGGTGAGACCTCTAGGGCGGGGCCTAGGACGACCTGCTCCGTGGGCCGCGAGTATTC	60
	CTCGGAAACAAAACAGCGGCAGCTGAGGCGGAAACCTAGGCTGCGAGCCGGCCG	120
	CGCGGAGAGAAGGAACCAACACAAGACAGCAGCCCTTCGAGGTCTTTAGGCAGCTTGG	180
	AGGAGAACACATGAGAGAAAGAATCCCAAGAGGTTTTGTTTTCTTTGAGAAGGTATTTCT	240
	GTCCAGCTGCTCCAATGACAGAGATACCTGCACCTTTGTCCTACTTCCAGAATGCCCAGA	300
	TGTCTGAGGACAGCCACTCCAGCAGCGCCATCCGGAGCCAGAATGACAGCCAAGAACGGC	360
	AGCAGCAGCATGACAGGCAGAGACTTGACAACCCTGAGCCAATATCTAATGGGCGGCCCC	420
	AGAGTAACTCAAGACAGGTGGTGGAACAAGATGAGGAGGGAAGACGAAGAGCTGACATTGA	490
	AATATGGAGCCAAGCATGTCATCATGCTCTTTGTCCCCGTGACCCTCTGCATGGTCGTCG	540
15	TCGTGGCCACCATCAAATCAGTCAGCTTCTATACCCGGAAGGACGGTCAGCTAATCTACA	600
	CCCCATTCACAGAAGACACTGAGACTGTAGGCCAAAGAGCCCTGCACTCGATCCTGAATG	660
	CGGCCATCATGATCAGTGTCATTGTCATTATGACCATCCTCCTGGTGGTCCTGTATAAAT	720
	ACAGGTGCTACAAGGTCATCCACGCCTGGCTTATTATTTCATCTCTGTTGTTGCTGTTCT	730
	TTTTTTCGTTCATTTACTTAGGGGAAGTATTTAAGACCTACAATGTCGCCGTGGACTACG	840
	TTACAGTAGCACTCCTAATCTGGAATTTTGGTGTGGTCGGGATGATTGCCATCCACTGGA	900
20	AAGGCCCCCTTCGACTGCAGCAGGCGTATCTCATTATGATCAGTGCCCTCATGGCCCTGG	960
	TATTTATCAAGTACCTCCCCGAATGGACCGCATGGCTCATCTTGGCTGTTTTCAGTAT	1020
	ATGATTTGGTGGCTGTTTTATGTCCCAAAGGCCCACTTCGTATGCTGGTTGAAACAGCTC	1030
	AGGAAAGAAATGAGACTCTCTTTCCAGCTCTTATCTATTCCTCAACAATGGTGTGGTTGG	1140
	TGAATATGGCTGAAGGAGCCCAGAAGCCCAAAGGAGGGTACCCAAGAACCCCAAGTATA	1200
25	ACACACAAAGAGCGGAGAGAGAGACACAGGACAGTGGTTCTGGGAACGATGATGGTGGCT	1250
	TCASTGAGGAGTGGGAGGCCCAAAGAGACAGTCACCTGGGGCCTCATCGCTCCACTCCCG	1320
	AGTCAAGAGCTGCTGTCCAGGAACTTTCTGGGAGCATTCTAACGAGTGAAGACCCGGAGG	1380
30	AAAGAGGAGTAAAACTTGGACTGGGAGATTTCATTTTCTACAGTGTTCTGGTTGGT	1440
	CCTCAGCAACCGCCAGTGGAGACTGGAACACAACCATAGCCTGCTTTGTAGCCATACTGA	1500
	TCGGCCTGTGCCTTACATTACTCCTGCTCGCCATTTTCAAGAAAGCGTTGCCAGCCCTCC	1560
	CCATCTCCATCACCTTCGGGCTCGTGTTCTACTTCGCCACGGATTACCTTGTGCAGCCCT	1620
	TCATGGACCAACTTGCATTCCATCAGTTTTATATCTAGCCTTTCTGCAGTTAGAACATGG	1620
35	ATGTTTCTTCTTTGATTATCAAAAACACAAAAACAGAGAGCAAGCCCGAGGAGGAGACTG	1740
	GTGACTTTCCTGTGTCCTCAGCTAACAAAGGCAGGACTCCAGCTGGACTTCTGCAGCTTC	1800
	CTTCCGAGTCTCCCTAGCCACCGCACTACTGGACTGTGGAAGCGTCTACAGAGC	1950

INFORMATIONS POUR LA SEQ ID N°: 11 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: (B) TYPE: nucléotide 5 (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE : ADNo (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: TSAP 3 humain 10 (B) EMPLACEMENT: (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID N° 11: TSAP3 humain msrqtatalptgtskcppsq atgageegteagaetgetaeageattaeetaeeggtaeetegaagtgteeaeeateeeag 30 20 40 15 r v p a l t g t t a s n n d l a s l f e agggtgcctgcctgactggcacaactgcatccaacaatgacttggcgagtctttttgag 80 90 120 cpvcfdyvlppilgcqsghl tgtccagtctgctttgactatgtgttaccgcccattcttcaatgtcagagtggccatctt 140 150 150 170 vesnerpkl teeptergplg 20 guilguageaaciguegeecaaageteacaigutgueeaactugeeggggeectuiggga 190 200 210 220 sirnlamek vansvlfpcky tocattogoaacttggotatggagaaagtggotaattcagtacttttcccctgtaaatat 270 260 230 290 ass g ceitl phtekadheei gogicticiggatgigaaataactotgccacacagaaaaagcagaccatgaagagctc 25 310 320 330 340 350 cefrpyscpcpgasckwags tgtgagtttaggccttattcctgtccgtgccctggtgcttcctgtaaatggcaaggctct 380 390 400 410 ldav m p h l m h q h k s i t t l q g ctggatgctgtaatgccccatctgatgcatcagcataagtccattacaaccctacaggga 430 440 450 450 470 30 ediv flat din 1 pg avd w v m gaggatatagtttttttttgctacagacattaatcttcctggtgctgttgactgggtgatg 490 500 510 520 mqscfgfhfmlvlekqekyd atgcagtcctgttttggctttcacttcatgttagtcttagagaaacaggaaaaatacgat 560 . 570 530 500 g b q q f f a i v q l i g t r k q a e n 35 ggicaccagcagticttcgcaatcgtacagctgataggaacacgcaagcaagctgaaaat

510

.620

630

640

		e 1 n g	h r r		weatp	
	tttgcttaccgact 670	tgagctaaatgg 680	tcataggcg 690	acgattgac: 700	ttgggaagegaetee 710 72	
	r s i h e	g i a t	a i m	n s d	c 1 v f d	
5	cgatctattcatgaa 730	aggaattgcaac 740	750	gaatagcgad 760	regectagedetega 770 78	
	palhs	f 1 q t	n g n	l g i	n v t i s	
	ccagcattgcacago 790	ettttgcagac 800	aaatggcaa 810	tttaggcatc 820	aatgtaactatttc 830 84	
	n c •					
	850	860	870	880	ecticagiticacag 390 90	С
10	aaataaggcacccat 910	ectgtctgccaa 920	cctaaaacte 930	ettteggtag 940	gtagaagetegaca 950 950	
	gaaggccaata aaa 970	gaaagactgct 980	aaatacagg 990	aaacagttcc 1000	atgtagtascactas 1010 1020	
	tatatttaaaaataa	gccaacagtaa	accactgaaa	aaaatatatg	tatatacacccaaga	a
1.5	1030 tgggcatottttgta		1050	1060	1070 1036	
15	1090	1100	1110	1120	1130 1140	0
	tgtagattgattgta 1150	1160	1170	1180	1190 1200	0
	gtgtgtgcgtgtttg 1210	1220	1230	1240	1250 1250	5
20	castgattttccctt 1270	1280	1290	1300	1310 1320)
	ligotaattettatt 1330 -	1340	1350	1360	1370 1380	Ö
	1390	1400	1410	1420	1430 1440	0
25	tggtaaaaaatttat 1450		tattttett 1470	1430	aatcaagtccattgg 1490 1500	
	aaatattttaaaacc 1510		gtgaacccat 1530	gagttecca 1540	gaaagtaaaggtgac 1550 1560	
	acccggaaaaataat 1570		tttaaagcca 1590	ecctataagg 1600	tgcccccctttcctg 1610 1620	
30	tottottacagatga 1630		gageettaac 1650	ictitgaaag 1660	gttagagaetaaatt 1670 1630	
	gatttttataaatac 1590		gettttgttt 1710	1720	agatatoottggaca 1730 1740	
	aatcacatattt taa 1750		gtatttattg 1770	gttttgcag 1780	aagaaggcatcgtca 1790 1800	
35	tgcacaçtatttgta 1310		ettcatttgt 1830	ttaaaaagge 1840	cagitigiaaaaaat 1850 1860	
	gtittiggtittta 1870	taattotoa 1880				

20

REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES

- (1) Liang P. & Pardee A.B. (1992) Science, 257, 967-971.
- (2) Don R.H., Cox P.T., Wainwright B.J., Baker K. & Mattick J.S. (1991) Nucl. Acids Res., 19, 4008.
- (3) Yonish-Rouach E., Resnitzky D., Lotem J., Sachs L., Kimchi A. & Oren M. (1991) Nature 352, 345-347.
- (4) Bauer D., Muller H., Reich J., Riedel H., Ahrenkiel V., Warthoe P. & Strauss M. (1993) Nucl. Acids Res. 21, 4272-4280.
- 10 (5) Sambrook J., Fritsch E.F. & Maniatis T. (1989) Molecular Cloning: a laboratory manual.
 - (6) Okamoto K. & Beach D. (1994) EMBO J., 13, 4816-4822.
 - (7) Angerer L & Angerer R.C. (1991) Methods in cell biology: functional organization of the nucleus, 35, 37-71.
- 15 (8) Linares-Cruz G., Rigaut J.P., Vassy J., De Oliveira T.C., De Cremoux P., Olofsson B. & Calvo F. (1994) J. Microsc., 173, 27-38.
 - (9) Bieche I. and Lidereau R., Genes Chromosomes and Cancer 14, 227-251 (1995).
 - (10) Wang-Wuu S., Soukup S., Bove K., Gotwals B. and Lampkin B., Cancer Research 50, 2786-2793 (1990).
 - (11) Maw M.A. et al., Cancer Research 52, 3094-3098 (1992).
 - (12) Austruy E. et al., Genes, Chromosomes and Cancer, 14, 285-294 (1995).
 - (13) Kuytek-Black A.E. et al., Nat. Genet 5(4)n 392-396 (1993).
 - (14) Newsham I. et al., Genes Chromosomes and Cancer 12(1), 1-7, (1995).
- 25 (15) Sherrington et al., Nature, vol. 375, p. 754-760 (1995).

REVENDICATIONS

	1) Séquence nucléotidique correspondant à un gène comportant :			
	(a)	une séquence selon l'une des IND.SEQ 4 à 11 ou			
5		un gène équivalent qui comporte :			
	(b)	une séquence s'hybridant avec l'une des séquences selon (a),			
	(c)	une séquence présentant au moins 80 % d'homologie avec (a)			
		ou (b), ou			
	(d)	une séquence codant pour une protéine codée par un gêne			
10		selon (a), (b) ou (c) ou pour une protéine équivalente.			
	2) Séquence selon la revendication 1, caractérisée en ce que			
	l'expression	cellulaire du gène est induite lors de l'apoptose cellulaire.			
	3	Séquence nucléotidique correspondant à un gène comportant :			
	(a)	une séquence selon l'une des IND.SEQ 1 et 3 ou			
15		un gène équivalent qui comporte :			
	(b)	une séquence s'hybridant avec l'une des séquences selon (a),			
	(c)	une séquence présentant au moins 80 % d'homologie avec (a)			
		ou (b), ou			
	(d)	une séquence codant pour une protéine codée par un gêne			
20		selon (a), (b) ou (c) ou pour une protéine équivalente.			
	caractérisée	en ce que l'expression cellulaire du gene est induite par la			
	suppression	tumorale.			
	4)	Séquence nucléotidique correspondant à un gene comportant :			
	(a)	une séquence selon l'une des IND.SEQ 2 ou			
25		un gène équivalent qui comporte :			
	(b)	une séquence s'hybridant avec l'une des séquences selon (a),			
	(c)	une séquence présentant au moins 80 % d'homologie avec (a)			
		ou (b), ou			
	(d)	une séquence codant pour une protéine codée par un gêne			
30		selon (a), (b) ou (c) ou pour une protéine équivalente.			
	caractérisée	en ce que l'expression cellulaire du gene est induite par			
	l'apoptose cellulaire.				
	5)	Séquence selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisée en			
	ce que l'expr	ession cellulaire du gène est induite par p53.			
35		Séquence selon la revendication 2 ou 4, caractérisée en ce que			

l'apoptose cellulaire est induite par p53.

10

- 7) Séquence selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi TSAP 1 à TSAP 8 et TSAP 3 humain ou un gène équivalent.
- 8) Séquence selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'expression cellulaire du gène est inhibée lors de l'apoptose cellulaire.
- 9) Séquence selon la revendication δ , caractérisée en ce que l'apoptose cellulaire est induite par p53.
- 10) Séquence selon l'une des revendications 1 et 8 et 9, caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi TSIP 1 et TSIP 2 ou un gène équivalent.
- 11) Vecteur d'expression cellulaire d'une séquence selon l'une des revendications 1 à 10.
- 12) Vecteur d'expression selon la revendication II, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un vecteur viral.
- 13) Vecteur selon la revendication 12, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un adénovirus, d'un rétrovirus, d'un virus herpès ou d'un poxvirus.
 - 14) Vecteur selon la revendication 11, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un vecteur à acide nucléique nu.
- 15) Vecteur selon l'une des revendications 11 à 13, caractérisé en 20 ce qu'il comporte une séquence assurant le ciblage et/ou l'expression spécifique des tissus ou organes.
 - 16) Cellule transformée par un vecteur d'expression selon l'une des revendications 11 à 15.
- 17) Proteine pouvant être obtenue par culture de cellule transformée selon la revendication 16 et codée par la séquence selon l'une des revendications 1 à 10.
 - 18) A titre de médicament, un vecteur selon l'une des revendications 11 à 15 ou une protéine selon la revendication 17.
- 19) A titre de médicament, un composé assurant l'expression cellulaire d'au moins une des séquences nucléotidiques selon l'une des revendications l à 7 ou de leurs produits.
 - 20) A titre de médicament selon la revendication 19, un vecteur nucléotidique assurant l'expression cellulaire de ladite séquence.
- 21) A titre de médicament, un composé assurant l'inhibition de l'expression cellulaire d'au moins un gène cellulaire selon l'une des revendications I, 8 à 10 ou de leurs produits.

10

15

20

- 22) A titre de médicament selon la revendication 21, un nucléotide activé assurant le blocage de la séquence nucléotidique.
- 23) A titre de médicament selon la revendication 21, un anticorps monoclonal dressé contre la ou les protéines codées par la séquence nucléotidique.
- 24) A titre de médicament destiné au traitement du cancer, un médicament selon l'une des revendications 18 à 23.
- 25) A titre de médicament destiné au traitement de la maladie d'Alzheimer, un médicament selon l'une des revendications 18 à 23.
- 26) A titre d'agent de diagnostic notamment pour la détermination de la prédisposition et le suivi des cancers, tout ou partie des séquences selon l'une des revendications 1 à 10 à utiliser comme sonde nucléotidique ou comme amorce d'amplification.
- 27) A titre d'agent de diagnostic notamment pour la détermination de la prédisposition et le suivi des cancers un antigène correspondant à tout ou partie des protéines codées par la séquence selon l'une des revendications 1 à 10 ou les anticorps correspondants.
- 28) A titre d'agent de diagnostic notamment pour la détermination de la prédisposition et le suivi de la maladie d'Alzheimer, tout ou partie des séquences selon l'une des revendications 1, 5, 7 à 10 à utiliser comme sonde nucléotidique ou comme amorce d'amplification.
- 29) A titre d'agent de diagnostic notamment pour la détermination de la prédisposition et le suivi de la maladie d'Alzheimer un antigène correspondant à tout ou partie des protéines codées par la séquence selon l'une des revendications 1, 5, 7 à 10 ou les anticorps correspondants.
- 30) A titre d'agent antiviral, un médicament selon la revendication 20.
- 31) Modèle pour la mise en évidence de médicament anticancéreux, des cellules selon la revendication 16.
- 32) A titre de perfectionnement de la méthode de Liang et Pardee le fait d'utiliser une diminution en palier lors de l'amplification PCR.

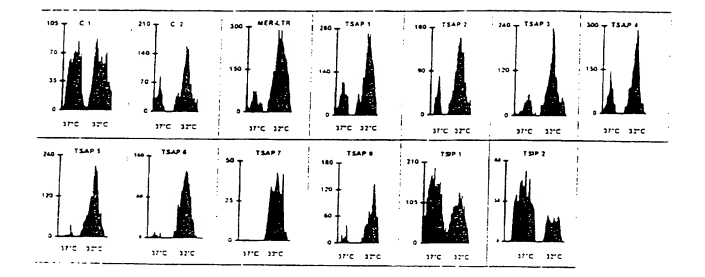


FIG. 1

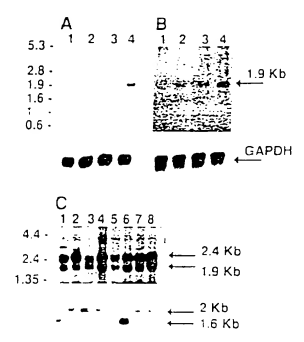


FIG. 2

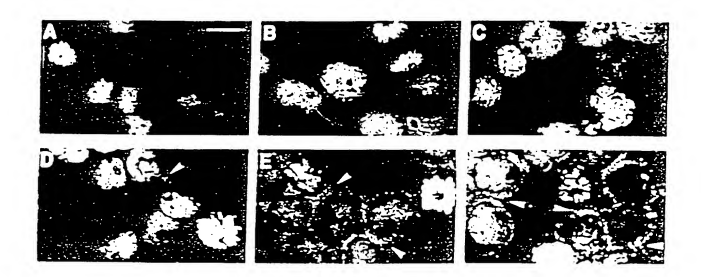


FIG. 3

4/16

TSAP1

200 210 220 230

TSAP1 1 ATTTTTGAGCTGCTGCTGCAAA-AAAAATAAGAGCCG

FAUPLE ATGTTEGAGCTGCTGCTG--GAAAAGGAAAATTAGTGCATTAGTACTTTAATGGCAAGCG

4190 4200 4210 4220 4230 4240

WO 97/22695 PCT/FR96/02061

5/16

TSAP2

10 - 20 30 40 50 - 60 -

TSAP2 GCTTGGAACCAATCTACAACAGCGAGGGGAAGCGGCTTAACACTCGAGAGTTCCGTACCC

humzfmlc.seq CCCCTGAGCCCATCTACAATAGCGAGGGGAAGCGGCTTAACACCCGAGAGTTCCGCACCC

250 260 270 280. 290 300

70 80 90 100 11C 120

TSAP2 GCAAAAAAAAATCTCTTGTGTTTTTCCTAAGCTTTTCCCTGTGCTAGGGAAAGATCAGT

::::::

humzfmlc.seq GCAAAAAGCTGGAAGAGGGGGGGCACAACCTCATCACAGAGATGGTTGCACTCAATCCGG

310 320 330 340 350 360

130 140

TSAP2 AAGTCCGTGGTTATAGATTGGTT

370 390 390 400 410

WO 97/22695			6/16			PCT/FR96/02061
TSAP3						
10						
TSAP3 3						TTTTTTTTTTT
						::::
mmsiahlb.se	TTGTAAAA	TATTTCTGA	CACTTTGTATT	TGTTGTAGA	TTGATTGTAT	TGTTGACAATTTTT
	1450	1460	1470	1480	1490	1500
	20	30	40	50	60	70
TSAP 3	CGGGGTGG	GGGTGTGC	CTGCACACATO	CGTGCACGT	STGTGCTTGG	FTTTCCTTTAACAA
	::::::	:::::::	::::::::::::	:::::::		
mmsiahlb.seq	CGGGGTGG	GGTGTGCC	TGCACACATG	CTGCACGTG	TGTGCTTGGT	TTTEETTTAACAA
	1510	1520	1530	1540	1550	1560
	80	90	100	110	120	130
TSAP 3	GCCATCTA	CGTGTCATA	GCCCACTGTT	TCCCCTTGT	GAGTCAACAC	ATAGTGCTGCTGT
•	:::::::	:::::::	:::::::;;	::::::::	::::::::	
mmsiahlb.seq	GCCATCTAC	STSTCATAS	CCCACTGTTT	receettata	DAGTCAACAC	NTASTCCTGCTST
	1570	1580	1590	1600	1510	1520
1	40				•	
TSAP3	GGTTTGGGTT	TTGGT				
	:::::::::::::::::::::::::::::::::::::::	::::				

FIG. 6

mmsiahlb.seq GGTTTTGGTTTGGTTTTGGTTTTTGATGTGTGTGTATTTGATAATTTTTATTCTA

1530 1540 1650 1560 1670 1530

7/16

HUMSIAH, .	MSRQTATALPTGTSKCPP5QRVPALTGTTAShN
NEMSIAHIA_1	MSRQTÄTALPTGTSKCPPSQRVPAUTGTASNN-3
MMSIAH1B_1	MSRQAATALSTGTSKCPPSQRVPALTDTTASNN
DROSINA_1	MSNKINPKRREPTAAAAGAGATGVATNTSTSTGSSSACNTSSANTSSSSSSSSSLSSACGOD
	the state of the s
HUMSTAH	DLASLFECPVCFDYVLPPILQCQSCHUVCSNCRPKLTCCPTCRGPLGSIRNLAME
MMSTAH1A_1	DLASLFECPVCFDYVLPPILQCQSGHLVCSNCRPKLTCCPTCRGPLGSIRNLAME
MMSTAH1B_1	DLASLFECPVCFDYVLPPILQCQSGHLVCSNCRPKLTCCPTCRGPLGSIRNLAME
DROSINA_1	AGMSADLTSLFECPVCFDYVLPPILQCSSGHLVCVSCRSKLTCCPTCRGPLANIRNLAME
•	** ************************************
HUMSIAH	KVANSVLFPCKYASSGCEITLPHTEKADHEELCEFRPYSCPCPGASCKWQGSLDAVMPHL
MMSIAH1A_1	KVANSVLFPCKYASSGCEITLPHTEKAEHEELCEFRPYSCPCPGASCKWQGSLDAVMPHL
MMSIAH1B_1	KVANSVLFPCKYSASGCEITLPHTKKAEHEELCEFRPYSCPCPGASCKWQGSLDAVMPHL
DROSINA_1	KVASNVKFPCKHSGYGCTASLVYTEKTEHEETCECRPYLCPCPGASCKWQGPLDLVMQHL
HUMSIAH	MHQHKSITTLQGEDIVFLATDINLPGAVDWVYYYQSCFGFHFMLVLEKQEKYDGHQQFFAI
MMSIAHIA_1	MHQHKSITTLQGEDIVFLATDINLPGAVDWVMQSCFGFHFMLVLEKQEKYDGHQQFFAI
MMSIAH1B_1	MHQHKSITTLQGEDIVFLATDINLPGAVDWVMMQSCFGFHFMLVLEKQEKYDGHQQFFAI
DROSINA_1	MMSHKSITTLQGEDIVFLATDINLPGAVDWVMQSCFGHHFMLVLEKQEKYDGHQQFFAI
	* *************************************
HUMSIAH	VQLIGTRKQAENFAYRLELNGHRRRLTWEATPRSIHEGIATAIM/SDCLVFEPSIAQLFA
MMSIAHIA_1	VQLIGTRKQAENFAYRLELNGHRRRLTWEATPRSIHEGIATAIMMSDCLVFDTSIAQLFA
MMSIAH1B_1	VQLIGTRKQAENFAYRLELNGHRRRLTWEATPRSIHEGIATAINNSDCLVFDTSIAQLFA
DROSINA_1	VQLIGSRKEAENFVYRLELNGNRRRLTWEAMPRSIHEGVASAIHNSDCLVFDTSIAQLFA
HUMSIAH	ENGNEGINVTISMO
PMSIAHIA 1	ENGNLGINVTISMC
MONSIARIE 1	ENGNLGINTTISMC
DROSINA 1	DNGNLGINVTISLV
· · · · - ·	*******

FIG. 7

	1.0	20	.3
l mms162		<u>-</u>	
r 2 tsip2	CACCCTTCA	TEN 000 000	• • • • • • •
	CACCGGTGAG ACC		GCCTAG
1		50 	6 (
1 mms182			
g reads	GACGACCTGC TCC	GTGGGCC GCGA	GTATTC
	70	80	90
mms132	acc ana	canegge aget	1
£2723	GTCGGAAACA AAA	CAGCOGC AGCT	GAGGCG
	100	110	120
mms152	gaaacctagg ctgo	gageeg geege	ccggg
tsip2	GAAACCTAGG CTGC		
	130		
mms182		150	150
	Cgcggagaga gaag	gaacca acaca	agaca
tsip2	CGCGGAGAGA GAAG	GAACCA ACACA	AGACA
	150	170	160
mms182	gcagcccttc gagg	tottta ggcag	cttaa
tsip2			
-5151	GCAGCCCTTC GAGG		CTTGG
	190	200	210
mms132	aggagaacac atga	gagaaa gaatc	ccaaç
tsip2	AGGAGAACAC ATGAG	DAGAAA GAATC	CCAAG
	313	235	2:3
mms182	aggittigt elet	tgaga aggta	
ts:p2	AGGTTTTOTT TTCT7	TGAGA AGGTA	rrrcr
	250	250	270
nms 1 8 2	gtccagctgc tccaa	tgaca çagata	accts
Isip2	GTCCAGCTGC TCCAA	TUACA GAGATA	ACCTG
	280	290	300
ms 132		1	!
	cacctutgto stacu		
:s:p2	CACCTTTGTC CTACT	TCCAG AATGCC	CAGA
	310	350	ەۋد
ms182	tgtctgagga cagco	acted agrage	gcca
.s1p2			
	וייייייייייייייייייייייייייייייייייייי	ACTUE AGGAGG	.GCCA

FIG. 8

	340	٥٥ د	
nms162	cccggagcca gaa	i	
β 2 tsip2			- -
k csips	TCCGGAGCCA GAA	TGACAGC CAAC	SAACGG
	סקנ	? à C	נ
1 mms162	agragragra tgad	aggeag agac	TEGAC
tsip2		·	
	AGCAGCAGCA TGAC	AGGCAG AGAC	TTCAC.
	400	410	4
mms182	accetgages aata	tctaat gggc	990000
tsip2			
•	ACCCTGAGCC AATA	TCTAAT GGGC	Secce
	430	- 40	4 5
mms182	agagtaactc aaga	caggig gigga	acaag
tsip2	AGAGTAACTC AAGAG		
			ACAAG
mms182	450	<u> </u>	و ۽
	atgaggagga agacg	yaagag ctgac	attga
tsip2	ATGAGGAGA AGACC	BAAGAG CTGAC	 40TT64
	٥٤٥	500	
mms182		!	
	aatatggagc caagc	atgtc atcat	getet
tsip2	AATATGGAGC CAAGC	ATGTE ATCAT	GCTCT
	520	530	540
mms182	ttgtcccgt gaccc		1
_			
Lsip2	TTGTUCCCGT GAUGU	TCTCC ATGGT	CTCC
	\$ \$ 5	5 5 0	570
ឃាន182	tegaggasas sassas	ALEA SICAGO	
sip2			· -
.5.4.5.5	TCGTGGCCAC CATCAR	AATCA GTCAGO	1.0.L
	5 3 0	590	ခေ့ဝ
ms182	atacccggaa ggacgg		taca
Sip2	27255555555555555		
•	ATACCCGGAA GGACGG	TCAG CTAATC	TACA
	5 0	630	630
ms182	cccattcac ageaga	cact gagact	glag
sip2	CCCCATTCAC AGAGA	CACT CACACT	
ns 182	540	550	660
	gccaaagag: cctgca	steg atcetg	aatg
51 p 2	GCCAAAGAGC CCTGCA	CTCG ATCCTG	AATG
	1 .		

FIG. 8 (suite)

	670 540
1 mms162	eggecatest gateagtgto attgteatt
3 2 tsip2	CGCCATCAT GATCAGTGTC ATTGTCATT
	700 710 7
1 mms182	tgaccateet cetyguygte ctgtataaa
} ? tsip2	***************************************
2 tsip2	TGACCATCCT CCTGGTGGTC CTGTATAAA
100	730 743 7
. mms182	acaggtgcta cuayyttatc cacgcttgg
tsip2	ACAGGTGCTA CAAGGTCATC CACGCCTGGG
	750 750 78
mms182	CEATEACTEC ALCECTREES ELECTREES
tsip2	TTATTATTIC ATCTCTGTTG TTGCTGTTCT
	790 800 91
mms182	ttttttgtt cattuactta ggggaagtat
tsip2	TTTTTCGTT CATTTACTTA GGGGAAGTAT
•	350 370 84
mms132	ttaagaccta caatgtcgcc gtggactacg
tsip2	
CS1p2	TTAAGACCTA CAATGTUGCU GTGGACTAUG
mms 1 8 2	350 850 370
	ctacagtage acceptance tygaattitg
tsip2	TTACAGTAGC ACTOCTAATC TOGAATTTTG
	900
mms182	grgrggrogg gargarique atceactgya
tsipZ	GTGTGGTCGG GATGATTGCC ATCCACTGGA
	وځه و د د
mms152	aaggeeeet tegaetgeag caggegtate
tsip2	AAGGCCCCT TCUACTGCAG CAGGCGTATC
	950 960
nns132	tcattatgat cagtgooste asggosstgg
tsip2	
63.	TCATTATGAT CAGTGCCCTC ATGGCCCTGG
ams 1 2 2	573 990 990
nms182	tatttatcas gracetecce gasiggaceg
sip2	TATTTATCAA GTACCTCCCC GAATGGACCG

FIG. 8 (suite)

TTTGGT 106 CCCCG 107 CCCCG 109 AGAAA 1120 AGAAA 1120 AGGAAA 1120 AGGGC 1130	GGCTC GGCTC GGCTC GCCTC CACGO CTCAAC CTCACAC CTCACA	GCTGTG AT 1010 CTCTC TTT L110 CAALS SES CAATG GTG 1150 CAGAC CCA 1190 GAGAC CCA 1190	TTCAGTAT 103 CCCAAAG 108 ACAGCTC 1110 CCAGCTC 1140 EGGEEGG TGGTTGG 1170 GAAGCCC 1200
TTTGGT 106 CCCCG CTTCG 109 agaaa AGAAA 1120 CATTC 1150 CGGC 1130	GGCTC GGCTC GG CACGC TATGC CTCAACC CTCAACC	TOTT GAR 1100 CCCCC CCC CTCTC TTT 1110 CAALS SES	TCCCAAAG TCCCAAAG TCCCAAAG ACAGCTC TITO TCCAGCTC TTGGTTGG TTGGTTGG TAGAGCCC T1700 GAAGCCC T200
TTTGGT 106 CCCCG CTTCG 109 agaaa AGAAA 1120 CATTC 1150 CGGC 1130	GGCTC GGCTC GG CACGC TATGC CTCAACC CTCAACC	TOTT GAR 1100 CCCCC CCC CTCTC TTT 1110 CAALS SES	TCCCAAAG TCCCAAAG TCCCAAAG ACAGCTC TITO TCCAGCTC TTGGTTGG TTGGTTGG TAGAGCCC T1700 GAAGCCC T200
TTTGGT 106 CCCCG 209 AGAAA 1120 AGAAA	TGAAGO	TOTTE TO 1070 TOGET GAS 1100 CCCCC CCC CTCTC TTT L130 CAALS SES AATG GTG 1150 GASAC CCA	TCCCAAAG 108 PACAGCTC 1110 CCAGCTC 1140 Eggtegg TGGTTGG 1170 GAAGCCC 1200
TTTGGT 106 CCCCG 209 agaaa AGAAA 1120 CACCC 1150 CGGC 1130	TATGC CTCAAC CTCAAC CTCAAC CTCAAC CTCAAC CTCAAC CTCAAC CTCAAC	TOGTT GAR 100 CECCO CEC CTCTC TTT 1100 CAALS SES AATG GTG 1150 GAGAC CCA	TCCCAAAG 108 BACAGCTC 1110 CCAGCTC 1140 EGGTEGG TGGTTGG 1170 GAAGCCC 1200
TGGC	TATOC COMPANY CONTRACT	TOGET GAR 1100 CCCCC CCC CTCTC TTT 1130 CAALS SES CAATG GTG 1150 GAGAC CCA	ACAGCTC ACAGCTC CCAGCTC 1140 EggtEgg TGGTTGG 1170 GAAGCCC 1200
CCCCG 109 agaaa AGAAA 1120 CACCC 1150 CGGC 1130	TATGC COMMAND COMMA	TOGTT GAR 1100 CCCCC CCC CTCTC TTT L130 CAALS STS AATG GTG 1150 GASAC CCA	ACAGCTC 1110 CCAGCTC 1140 Eggtegg TGGTTGG 1170 GAAGCCC 1200
CTTCG 109 agaaa AGAAA 1120 CACCC 1150 CGGC 1130 GGGC	TATGC Cgaga TGAGA CTCAAC CTCAAC TGAAGC	TOGTT GAR 1100 CECCO CCC CTCTC TTT 1130 CAALS SES CAATG GTG 1150 GASAC CCA	ACAGCTC 1110 CCAGCTC 1140 EggtEgg TGGTTGG 1170 GAAGCCC 1200
AGAAA 1120 CACCC 1150 CEGGC 1130	TGAGA CTCAAC CTCAAC CTCAAC	CTCTC TTT LIJO CAALS SES CAATG GTG 1150 GAGAC CCA	CCAGCTC 1140 EGGTEGG TGGTTGG 1170 GAAGCCC 1200
AGAAA 1120 CACCC 1150 CEGGC 1130	TGAGA CTCAAC CTCAAC TGAAGC	CTCTC TTT Li30 CAALS SES CAATG GTG 1150 GASAC CCA	CCAGCTC 1)40 EggtEgg TGGTTGG 1170 gaagccc GAAGCCC
AGAAA 1120 1150 129gc 1130	TGAGA CTCAAC CTCAAC TGAAGC	CTCTC TTT LIBO CAALS SES CAATS GTG 1150 GAGAC CCA	TGGTTGG 1170 gaagucc GAAGCCC
TATTC 1150 CEGGC 1130	CTCAACO	LIJO CAALS SES CAATG GTG 1150 GAGAC CCA	TGGTTGG 1170 gaagucc GAAGCCC
TATTC 1150 1299c 1130	CTCAAC CTCAAC CTCAAC	CAALS SEG	TGGTTGG 1170 gaagucc GAAGCCC
TATTC 1150 Egge TGGC	CTCAACO TGAAGO	1150 1150 Gagac CCA BAGAC CCA	TGGTTGG 1170 gaagucc GAAGCCC
1150 Egge TGGC 1130	CTCAAC CGAAGC	1150 1150 GAGAC CCA BAGAC CCA	TGGTTGG 1170 gaaguee GAAGCCC
TGCC	TGAAGG	AGAC CCA	gaagucc Gaagucc
TGGC	TGAAGG	AGAC CCA	GAAGCCC 1200
1130	acccaa	1190	1200
9935	acccaa		
		gaac ccc	aagtata
5G51 .	ACCCAA		
		GAAC CCC	 3AG7AT4
1212		1220	1210
		gaga gaga	
	·	GAGA GAGA	
1240		1250	1250
		cgat gate	1
	. - ·		
!			1290
igga q			gagaca
			GAGACA
1300		13:0	1320
		todo teda	_
	1270 agga s	1270 agga giggga AGGA GTGGGA	AGGA GTGGGAGGCC CAAA 1300 :310 Eggg gcctcatege teea

FIG. 8 (suite)

	2,51	1340	135
1 mms182 3	agtcaagage tgt	rdrccad deec	tttctg
2 tsip?	AGTCAAGAGC TOO	TGTCCAG GAAC	TTTCTG
	1360	1370	1395
l mms152	ggagcattet aacq	agtgaa gacc	cggagg
2 tsip2	GGAGCATTCT AACC	JAGTGAA GACC	CGGAGG
	1)90	1400	1410
mms182	aaagaggagt aaaa		gagaut
tsip2	AAAGAGGAGT AAAA	CTTGGA CTGGC	GAGATT
	1420	1430	1440
mms182	tcattttcta cagu	gttetg gttgg	taagg
tsip2	TCATTTTCTA CAGT	GTTCTG GTTGG	TAAGG
	1450	1460	1470
mms182	cctcagcaac ugou	aglyga gadtg	gaaca
tsip2	CCTCAGCAAC CGCC	AGTGGA GACTG	GAACA
	1430	1420	1500
mms182	caaccatage ctyct	ttgta gccat	actga
tsip2	CAACCATAGC CTGC	TTGTA GCCAT	ACTGA
	1270	1520	15,30
mms182	teggcetgtg cetta	catta ctcct	gctcg
tsip2	TOGGCCTUTG CCTTA	CATTA CTCCT	CTCC
	1540	1550	15,50
mms182	ccattttcaa gaaag	estes ceases	cctcc
tsip2	CCATTTTCAA UAAAG	COTTO CCAGO	CCTCC
	25.70	15,80	1590
mms 1 8 2	ccatctccat cacet	taggg ctagts	gttot
tsip2	CCATCTCCAT CACC"	TOGGG CTCGT	STTCT
	1500	1610	1520
mms182	acttogocac ggato	acctt gtgcag	<u> </u>
tsip?	ACTTEGECAS GUATT	ACCIT CICA	
	1510	1540	1550
mms 1 3 2	teatggacca acttg		
tsip2	TCATGGACCA ACTTG	CATTC CATCAC	ידדד ב

FIG. 8 (suite)

	1630
1 mms182	atatotageo ittotgoagi tagaacatgg
] } tsip?	
- C3191	ATATCTAUCC- TTTCTGCAGT - TAGAACATGG -
	1590 1730 1710
l mms192	atgetteete tetgateate aaaaacacaa
tsip2	ATGITTCITC TOTGATTATC AAAAACACAA
	1774
mms 182	
l nunsion	aaacagagag caagcccgag gaggagactg
tsip2	AAACAGAGAG CAAGCCCGAG GAGGAGACTG
	1750 1760 1770
mms182	gtgactttcc tytgtcctca gctaacaaag
rcin?	
tsip2	GTGACTTTCC TUTGTUCTCA GCTAACAAAG
	1790 1790 1800
mms182	graggacies agetgyacit elgeagette
tsip2	GCAGGACTCC AGCTGGACTT CTGCAGCTTC
	1310 1320 1330
mms182	
nons 152	cttccgagtc tccctagcca cccgcactac
tsip2	CTTCCGAGTC TCCCTAGCCA CCCGCACTAC
	1950 1860
mms182	cggactgtgg aaggaagcgt ctacagagga
raina	
tsip2	TGGACTOTGG AAGGAAGCGT CTACAGAGG
	1370 1930 1290
mms182	acggittera acaterateg etgeagraga
tsip2	ACCOTTCCA ACATCCATCO CTGCAGCAGA
·	1930 1910 1920
mms182	
	cyguguccut cagugacitg agagacaagg
ts:p2	CGGTGTCCCT CAGTGACTTG AGAGACAAGG
	1930 1940 1950
ms182	acaaggaaat gtgctgggct aaggagctgc
rein?	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~
tsip2	ACAAGGAAAT GTGCTGGGCC AAGGAGCTGC
	1960 1970 1980
ms182	egegetetes tagettugau egugggeaug
sip2	CGTGCTCTGC TAGCTTTGAC CGTGGGCATG
•	

FIG. 8 (suite)

	1990	200 201
1 mms162	gagatitade egeudigiq	a ectettaag
tsip2	GAGATTTACC CGCACTUTE	ACTOTOTAAG
	20,20 2	0,30 20,40
. mms182	gtaaacaaag vgaggtgaa	.c c
3 ! usip2	GTAAACANAG TGAGGTGAA	C CAAACAGAGC
·		060 2070
rvns182	<==	1
tsip2	TGCCATYCTT CCACACCAT	(° ====================================
mms182		2:00
	<==	
tsip2	AACCGTCCTA GCTGGAACCG	
		20 2130
mms132	< = = < = =	
tsip3	AGGAGGTTCC G'IGTGGGGGT	GGCACTGGGC
	2140 21	50 2150
mms182	<== <==	
tsip2	CGGGCCTCCC TCTCAGGCTC	CTTTGCTGCC
	2170 211	2190
mms182	<==	
tsip2	CACTTGTAAG TUTAAATAAG	GACACCGCCC
	2200 221	
nms 1 8 2	<==	
isip?	TACACAAACC TCACCCCTGT	0.0.0.000
•	2230 224	
ms182	<===	
sip2	<== C.\	5
.3.52	GACTOTGACC ACTITAGTTC	_
ms182	2260 2.27	2280
	<== <==	
sip2	TCACTATTAT CYGTGGTYGC	CSTTTCTTCC
	2290 230	2310
ms132	<== <==	
sip2	CAAGGCCAGC CTGGACGAAT	TTGGGGTTGC
	:	

FIG. 8 (suite)

<u> </u>	2.3,2	20 2330	23,40
1 mms182			
3	<==		
2 tsip2	TCTATCCTGA	GAGTTGTAAC CTC	ACTTCC
	2.1.5	2360	2370
l mms182	<==		
3	<== _		
2 tsip2	AAAGTTTATA	TTTTCTTGAA ATGA	TGGATC
	238	0 2390	2400
1 mms182	<==		
3	<== m>mmccmc>h	/:\C#CC##### 6\ #6	
2 tsip2	TATIGCICAA	CAGUCCUTGT CATO	CTTAAG
	241	U 2420	2430
mms182	<==		
} ! tsip2	<== TG 2 CTTCT:GG	GITTCCCACA AATT	CC#C
. carps			
	2440	2450	2460
mms132	· <==		
tsip2	<== TTTTAGACAC	ACTOTAAGET TACT	שר זיה פר
	2470	2480	2490
mms132	<==		
tsip2	<== CTGGATGCTT	CCTCTCCCTG TCTC	TUCCTT
-	2500	2510	2520
mms132	<== <==		
tsip2		GGTTCCCTGA CAGC	AGACAA
	2530	2540	2550
mms182	<== <==		
nens 2 0 2	<== <==		
tsip2	GGCAGCTCTG	GGAGGTAGCT AGTA:	CCAAT
	2550	2570	2550
mms182	<==		
	<==		
tsip2	AACCCAGGGG	TTTCCTCATG TGATC	TAAAD
	25,90	2.500	25,10
mms132	<==		
	<==		
tsip2	ACTACGTGTC	CAACCAATCA GTGC1	CGTCAA
	. 2520	2630	2540
mems182	<== ·		
	<==		_
tsip2	CGGGCTGCCA	TAUCTCCTTC GATGO	TAAAS
	Į.		

FIG. 8 (suite)

16/16

	×550	2660	2570
mms132 } ! tsip2	<== <== AGGATGTGTG CC	CAAAGAAT TA A A	\GCGATC
1 mms182 3 2 tsip2	2630 <== <== AGTGGCTGGT G	2690 l	2700

FIG. 8 (fin)



ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶:
C12N 15/12, 15/86, 5/10, C07K 14/47, 14/82, A61K 39/395, 48/00, C12Q 1/68, G01N 33/574, 33/68

(11) Numéro de publication internationale:

WO 97/22695

(43) Date de publication internationale:

26 juin 1997 (26.06.97)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR96/02061

A3

FR

FR

(22) Date de dépôt international:

20 décembre 1996 (20.12.96)

(81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Données relatives à la priorité:

95/15146 96/04853 20 décembre 1995 (20.12.95)

18 avril 1996 (18.04.96)

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): FONDATION JEAN DAUSSET-CEPH [FR/FR]; 27, rue Juliette-Dodu, F-

75010 Paris (FR).

(72) Inventeurs: et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): TALERMAN, Adam [FR/FR]; 12, rue de la Chaise, F-75007 Paris (FR). AMSON, Robert [FR/FR]; 10, rue Gay-Lussac, F-75005 Paris (FR). COHEN, Daniel [FR/FR]; 3, rue de l'Orme-au-Mesnier, F-91600 Savigny-sur-Orge (FR).

(74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

(88) Date de publication du rapport de rech rche internationale: 18 septembre 1997 (18.09.97)

(54) Title: NUCLEOTIDE SEQUENCES, PROTEINS, DRUGS AND DIAGNOSTIC AGENTS FOR TREATING CANCER

(54) Titre: SEQUENCES NUCLEOTIDIQUES, PROTEINES, MEDICAMENTS ET AGENTS DIAGNOSTIQUES UTILES DANS LE TRAITEMENT DU CANCER

(57) Abstract

A nucleotide sequence corresponding to a gene comprising (a) one of sequences SEQ ID 1 to 11, or an equivalent gene which comprises (b) a sequence hybridisable with one of the sequences of (a), (c) a sequence at least 80 % homologous with (a) or (b), or (d) a sequence coding for a protein encoded by a gene according to (a), (b) or (c), or for an equivalent protein, and the use thereof, in particular for controlling cancer as well as for therapeutic follow-up. These genes are in the TSAP (tumor suppressor activated pathway) group, designated TSAP 1 to TSAP 8 and TSAP 3 human (or HUMSIAH) and in TSIP (tumor suppressor inhibited pathway) group, designated TSIP 1 and TSIP 2, both types of genes corresponding to sequences activated or inhibited, respectively, during cellular apoptosis, particularly that induced by p53.

(57) Abrégé

La présente invention concerne une séquence nucléotidique correspondant à un gène comportant: (a) une séquence selon l'une des IND. SEQ 1 à 11 ou un gène équivalent qui comporte: (b) une séquence s'hybridant avec l'une des séquences selon (a), (c) une séquence présentant au moins 80 % d'homologie avec (a) ou (b), ou (d) une séquence codant pour une protéine codée par une gène selon (a), (b) ou (c) ou pour un protéine équivalente, et leur application notamment dans la suppression du cancer ainsi que dans le suivi thérapeutique. Ces gènes regroupés en TSAP (tumor suppressor activated pathway) et dénommés TSAP 1 à TSAP 8 et TSAP 3 humain (ou HUMSIAH), et en TSIP (tumor suppressor inhibited pathway) et dénommés TSIP 1 et TSIP 2, ces deux types de gènes correspondant respectivement à des séquences induites ou inhibées lors de l'apoptose cellulaire, notamment celles induites par p53.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
AU	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgaric	IT	Italie	PL	Pologne
BJ	Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
BR	Brési)	KE	Kenya	RO	Roumanie
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Pédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	République centrafricaine		de Corée	SE	Suède
CG	Congo	KR	République de Corée	SG	Singapour
CH	Suisse	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	Li	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CN	Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
CZ	République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
FI	Finlande	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	France	MN	Mongolie	UZ	Ouzbékistan
GA	Gabon	MR	Mauritanie	VN	Viet Nam
_			-		



and Application No inten. PCT/FR 96/02061

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER 1PC 6 C12N15/12 C12N15/86 A61K39/395 A61K48/00

C12N5/10 C12Q1/68

C07K14/47 G01N33/574 C07K14/82 G01N33/68

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C12N C07K A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	J. BIOL. CHEM., vol. 268, no. 28, 5 October 1993, pages 21318-21327, XP002013539 LEE: "Purification, molecular cloning and sequencing of phospholipase C-beta4"	1,3,7,17
A	see the whole document	26
X	HUMAN MOLECULAR GENETICS, vol. 3, no. 3, 1994, pages 465-470, XP002013540 TODA: "Isolation and characterization of a novel gene encoding nuclear protein at a locus (D115636) tightly linked to multiple endocrine neoplasia type 1 (MEN1)" see the whole document	4,7,17
A		26

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
*Special categories of cited documents: A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E' earlier document but published on or after the international filing date L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
12 June 1997	30.06.97
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Ripswik Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax (+31-70) 340-3016	Gac, G

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

1

Inter. anal Application No PCT/FR 96/02061

PCT/FR 96/02061 (Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
ategory Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.		
	and a second where appropriate, or the reterant passages	Refevant to craim No.
x	DEVELOPMENT, vol. 117, no. 4, 1993, pages 1333-1343, XP000601972 DELLA: "Isolation and characterization of murine homologues of the Drosophila seven in absentia gene (sina)" see the whole document & DATABASE EMBL ID: MMSIAHIA, AC=Z19579, see the comparison or alignment of the nucleotide and protein sequences	1,3,7,17
Α .	FEBS LETT., vol. 374, no. 3, 6 November 1995, pages 384-386, XP002013541 GUENAL: "Studies of specific gene induction during apoptosis of cell lines conditionally immortalized by SV40" see the whole document	1-9,11, 15,26,31
\	WO 95 19367 A (LA JOLLA CANCER RESEARCH FOUNDATION) 20 July 1995 see the whole document	1-27
1	WO 95 11301 A (THE REGENTS OF THE UNIVERSITY OF MICHIGAN) 27 April 1995 see the whole document	1-27
•	ONCOGENE, vol. 9, no. 12, 1994, pages 3743-3751, XP000602314 ZHAN: "Induction of bax by genotoxic stress in human cells correlates with normal p53 status and apoptosis" see the whole document	1-27
	SCIENCE, vol. 257, 14 August 1992, pages 967-971, XP000508268 LIANG: "Differential display of eukaryotic messenger RMA by means of the polymerase chain reaction" cited in the application see the whole document	32
	NUCLEIC ACIDS REASEARCH, vol. 19, no. 14, 25 July 1991, page 4008 XP002013542 DON: ""Touchdown" PCR to circumvent spurious priming during gene amplification" cited in the application see the whole document	32

1

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)



Inter. nal Application No PCT/FR 96/02061

C.(Continu	auon) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.	
stegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
A	DATABASE EMBL ID: HS152227, AC= H72152, 2 November 1995 XP002019920 see the alignment of nucleotide and protein sequences; the descriptors & UNPUBLISHED, 1995,	1,3,7, 17,26	
	HILLIER ET AL.:		
A,P	DATABASE EMBL ID: HS49264, AC=N31049, 12 January 1996 XP002019921 see the alignment of nucleotide and protein sequences; the descriptors. & UNPUBLISHED, 1996, HILLIER ET AL.:	1,3,7, 17,26	
P,X	PROC. NATL ACAD. SCI., vol. 93, no. 9, 30 April 1996, pages 3953-3957, XP002032914 AMSON ET AL.: "Isolation of 10 differentially expressed cDNAs in p53-induced apoptosis: activation of the vertebrate homologue of Drosophila seven in absentia gene" see the whole document	1-10,17, 19,21, 24,26,27	
P,X	PROC. NATL ACAD. SCI., vol. 93, no. 17, 20 August 1996, pages 9039-9042, XP000611649 NEMANI ET AL.: "Activation of the human homologue of the Drosophila sina gene in apoptosis and tumor suppression" see the whole document	1-3,5-7, 17,19,26	
A	NATURE, vol. 375, 29 June 1995, pages 754-760, XP002032915 SHERRINGTON ET AL.: "Cloning of a gene bearing missense mutations in early-onset familial Alzheimer's disease" cited in the application see the whole document	1,8,10, 25,28,29	
A	AUSTRALIAN AND NEW ZEALAND JOURNAL OF MEDICINE, vol. 25, no. 6, December 1995, pages 845-851, XP000610669 DELLA N G ET AL: "A COMBINED GENETIC AND BIOCHEMICAL APPROACH TO MAMMALIAN SIGNAL TRANSDUCTION" see the whole document	1,3,7	

1

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

information on patent family members

Intern and Application No
PCT/FR 96/02061

cited in search report	date	member(s)	date
WO 9519367 A	20-07-95 	US 5484710 A	16-01-96
WO 9511301 A	27-04-95	AU 7983294 A	08-05-95



Den. : Internationale No PCT/FR 96/02061

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C12N15/12 C12N15/86 C12N5/10 C07K14/47 C07K14/82 A61K39/395 A61K48/00 C12Q1/68 G01N33/574 G01N33/68

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 C12N C07K A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relévent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	J. BIOL. CHEM., vol. 268, no. 28, 5 Octobre 1993, pages 21318-21327, XP002013539 LEE: "Purification, molecular cloning and sequencing of phospholipase C-beta4" voir le document en entier	1,3,7,17
A	Voir le document en entrer	26
X	HUMAN MOLECULAR GENETICS, vol. 3, no. 3, 1994, pages 465-470, XP002013540 TODA: "Isolation and characterization of a novel gene encoding nuclear protein at a locus (D118636) tightly linked to multiple endocrine neoplasia type 1 (MEN1)" voir le document en entier	4,7,17
A		26

X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
*Catégories spéciales de documents cités: A' document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent. E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date. L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée). O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens. P' document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée.	document ultrieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément particulièrement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier '&' document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
12 Juin 1997	30.06.97
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Gac, G

Formulaire PCT/ISA/210 (dauxième feuille) (juillet 1992)

Dem. Internationale No PCT/FR 96/02061

~ .		PCT/FR 96/02061			
	(state) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS atégorie : Identification des documents cités avec le cas échéant l'indication des nassages pertinents				
Categorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées			
X	DEVELOPMENT, vol. 117, no. 4, 1993, pages 1333-1343, XP000601972 DELLA: "Isolation and characterization of murine homologues of the Drosophila seven in absentia gene (sina)" voir le document en entier & DATABASE EMBL ID: MMSIAHIA, AC=Z19579, voir la comparaison / l'alignement des séquences nucléotidiques et protéiques	1,3,7,17			
A	FEBS LETT., vol. 374, no. 3, 6 Novembre 1995, pages 384-386, XP002013541 GUENAL: "Studies of specific gene induction during apoptosis of cell lines conditionally immortalized by SV40" voir le document en entier	1-9,11, 15,26,31			
A	WO 95 19367 A (LA JOLLA CANCER RESEARCH FOUNDATION) 20 Juillet 1995 voir le document en entier	1-27			
A	WO 95 11301 A (THE REGENTS OF THE UNIVERSITY OF MICHIGAN) 27 Avril 1995 voir le document en entier	1-27			
A	ONCOGENE, vol. 9, no. 12, 1994, pages 3743-3751, XP000602314 ZHAN: "Induction of bax by genotoxic stress in human cells correlates with normal p53 status and apoptosis" voir le document en entier	1-27			
Y	SCIENCE, vol. 257, 14 Août 1992, pages 967-971, XP000508268 LIANG: "Differential display of eukaryotic messenger RMA by means of the polymerase chain reaction" cité dans la demande voir le document en entier	32			
Y	NUCLEIC ACIDS REASEARCH, vol. 19, no. 14, 25 Juillet 1991, page 4008 XP002013542 DON: ""Touchdown" PCR to circumvent spurious priming during gene amplification" cité dans la demande voir le document en entier				
	-/				
	·				

1



Dem. : Internationale No PCT/FR 96/02061

		PC1/FR 98/02001
C.(sunte) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	no. des revendications visées
ategone *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	ISO. GCS FEVERALCIAGOS
A	DATABASE EMBL ID: HS152227, AC= H72152, 2 Novembre 1995 XP002019920 voir l'alignements des séquences nucléotidiques et protéiques; les descripteurs	1,3,7, 17,26
	& UNPUBLISHED, 1995, HILLIER ET AL.:	
A,P	DATABASE EMBL ID: HS49264, AC=N31049, 12 Janvier 1996 XP002019921 Voir l'alignement des séquences nucléotidiques et protéiques; les descripteurs. & UNPUBLISHED, 1996, HILLIER ET AL.:	1,3,7, 17,26
Ρ,Χ	PROC. NATL ACAD. SCI., vol. 93, no. 9, 30 Avril 1996, pages 3953-3957, XP002032914 AMSON ET AL.: "Isolation of 10 differentially expressed cDNAs in p53-induced apoptosis: activation of the vertebrate homologue of Drosophila seven in absentia gene" voir le document en entier	1-10,17, 19,21, 24,26,27
P,X	PROC. NATL ACAD. SCI., vol. 93, no. 17, 20 Août 1996, pages 9039-9042, XP000611649 NEMANI ET AL.: "Activation of the human homologue of the Drosophila sina gene in apoptosis and tumor suppression" voir le document en entier	1-3,5-7, 17,19,26
A	NATURE, vol. 375, 29 Juin 1995, pages 754-760, XP002032915 SHERRINGTON ET AL.: "Cloning of a gene bearing missense mutations in early-onset 'amilial Alzheimer's disease" cité dans la demande voir le document en entier	1,8,10, 25,28,29
A	AUSTRALIAN AND NEW ZEALAND JOURNAL OF MEDICINE, vol. 25, no. 6, Décembre 1995, pages 845-851, XP000610669 DELLA N G ET AL: "A COMBINED GENETIC AND BIOCHEMICAL APPROACH TO MAMMALIAN SIGNAL TRANSDUCTION" voir le document en entier	1,3,7

1

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/FR 96/02061

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la familie de brevet(s)	Date de publication
WO 9519367 A	20-07-95	US 5484710 A	16-01-96
WO 9511301 A	27-04-95	AU 7983294 A	08-05-95

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe familles de bravets) (juillet 1992)